

*Written in accordance with the Syllabus of Higher
Secondary Schools with diversified course.*

প্রাথমিক রসায়ন

[Chemistry—Part III : For Class XI]

তৃতীয় খণ্ড

প্রস্তুতকারক, এম্. এস্-সি.

বাদামপুর বিশ্ববিদ্যালয়ের রসায়নের অধ্যাপক, প্রাক্তন অধ্যাপক
বিজয়গড় জ্যোতিষ রায় কলেজ, জগন্নাথ কলেজ ;
'পদার্থের স্বরূপ,' 'উদ্ভূতপথ,' 'নেতাজীর মত
ও পথ' প্রভৃতির গ্রন্থের প্রণেতা ।

বুক সিণ্ডিকেট প্রাইভেট লিমিটেড

৬, রমানাথ মজুমদার স্ট্রীট : কলিকাতা-৯

প্রথম সংস্করণ—এপ্রিল-জুলাই, ১৯৫২

মূল্য—পাঁচ টাকা পঁচাত্তর নং পঃ

Published by Sri P. C. Bhawal for Book Syndicate Private Lt
6, Ramanath Mazumder Street, Calcutta-9 and Printed at
Mudran Bhattacharya (P.) Ltd., 2 Ramanath Biswas Lane,
Calcutta-9

ভূমিকা

বিজ্ঞানাচার্য শ্রীমতেন্দ্রনাথ বসুর আশীর্বাণীসহ প্রাথমিক রসায়নের তৃতীয় খণ্ডের চতুর্থ সংস্করণ প্রকাশিত হইয়াছিল। পরলোকগত প্রথিতযশা রসায়ন বিদ্বানী ডঃ জ্ঞানচন্দ্র ঘোষের অনুপ্রেরণায় যে বইটির রচনা শুরু হইয়াছিল, লেখা-শেষে জাতীয়-অধ্যাপক শ্রীমতেন্দ্রনাথ বসুর শুভেচ্ছা ও সমাদরে সেই রচনা-প্রয়াস সার্থকতা লাভ করিল।

রসায়নের পাঠ্যগ্রন্থের উন্নয়নে আগ্রহী বিজ্ঞান শিক্ষকদের পরামর্শ ও আলোচনাক্রমে তৃতীয় খণ্ডের চতুর্থ ও পঞ্চম সংস্করণে কয়েকটি অধ্যায় বিশেষভাবে পরিমার্জিত করিয়া লেখা হইয়াছে। এই সংস্করণের পরিশিষ্টে মৌলিক পদার্থের পর্যায় সারণী বা পিরিয়ডিক টেবল সংযোজিত হইয়াছে।

মাধ্যমিক রসায়নের বইগুলির আকার নির্দেশ করা এক বিশেষ সমস্যা হয়ে পরিণত হইয়াছে। বোর্ডের সিলেবাস অনুযায়ী বইটিতে অন্তর্ভুক্ত থাকা বিষয় ও বইয়ের আকার আরও সংক্ষিপ্ত ও ক্ষীণ কলেবর হওয়া যোজন। কিন্তু মেধাবী ছাত্রদের প্রয়োজনবোধে অনেক বিশিষ্ট বিজ্ঞান শিক্ষক-শিক্ষিকা লেখককে বইটিতে কিছু কিছু অতিরিক্ত বিষয় অন্তর্ভুক্ত করার এবং কোন কোন ক্ষেত্রে পাঠ্যবিষয়ের আলোচনা আরও বিস্তৃত করা পরামর্শ দেন। কেহ কেহ আবার বইয়ের আকার প্রসঙ্গে বিপরীত অভিপ্রেত প্রকাশ করেন।

বাংলায় একাধিক ধরনের টাইপের অভাব এরূপ পরস্পর বিরোধী মতামত-লি সামঞ্জস্যের উদ্দেশ্যে ‘অবশ্য পঠনীয়’ ও বিশেষ মেধাবী ছাত্রদের জন্য ‘অতিরিক্ত পঠনীয়’ বিষয়গুলি ভিন্ন টাইপের সাহায্যে নির্দিষ্ট বা চিহ্নিত করা সম্ভব হয় নাই। আশাকরি শ্রদ্ধেয় শিক্ষক-শিক্ষিকাগণ ‘অবশ্য পঠনীয়’ ও ‘অতিরিক্ত পঠনীয়’ বিষয়গুলি ছাত্রদের জন্য চিহ্নিত করিয়া দিবেন।

বিজ্ঞান শিক্ষক-শিক্ষিকাগণের ব্যাপক শুভেচ্ছা ও সমাদরের জন্যই পঞ্চম সংস্করণ প্রকাশ করা সম্ভব হইল। এজন্য লেখক বিজ্ঞান শিক্ষক-শিক্ষিকামণ্ডলীর কাছে আন্তরিকভাবে কৃতজ্ঞ। আশাকরি সবাইকার পরামর্শ লাভ করিয়া ইটিকে ভবিষ্যতে আরও উন্নত করা সম্ভব হইবে। জয়হিন্!

সূচীপত্র

প্রথম অধ্যায় :	রাসায়নিক তুল্যাকভার	...	1
দ্বিতীয় অধ্যায় :	পারমাণবিক গুরুত্ব নির্ণয়	...	33
তৃতীয় অধ্যায় :	তড়িৎ-বিশ্লেষণ বা ইলেকট্রোলিসিস	...	45
চতুর্থ অধ্যায় :	অ্যামিড ও বেস বা ক্ষারক	...	90
পঞ্চম অধ্যায় :	পরমাণুর পরিচয় ও গঠন	...	101
ষষ্ঠ অধ্যায় :	ইলেকট্রন ও যোজ্যতা	...	119
সপ্তম অধ্যায় :	জারণ ও বিজারণ	...	137
অষ্টম অধ্যায় :	ধাতু : পরিচয়, নিষ্কাশন ও সাধারণ ধর্ম	...	149
নবম অধ্যায় :	ক্ষারীয় ধাতু সোডিয়াম	...	182
দশম অধ্যায় :	ক্ষারীয় মৃত্তিকা ক্যালসিয়াম ও ম্যাগনেসিয়াম	...	225
একাদশ অধ্যায় :	ক্ষিপার বা তাম্র	...	245
দ্বাদশ অধ্যায় :	জিংক বা দস্তা	...	262
ত্রয়োদশ অধ্যায় :	আলুমিনিয়াম	...	272
চতুর্দশ অধ্যায় :	লেড বা সীসা	...	289
পঞ্চদশ অধ্যায় :	সায়রন বা লোহা	...	303
ষোড়শ অধ্যায় :	অক্সিজেন ও কার্বন	...	330

জৈব রাসায়ন

প্রথম অধ্যায় :	ইতিহাস ও ভূমিকা	...	369
দ্বিতীয় অধ্যায় :	জ্বালানী বা ফুয়েল	...	377
তৃতীয় অধ্যায় :	কার্বন যৌগের গঠন, প্রকৃতি, উৎস ও শ্রেণীভাগ	...	393
চতুর্থ অধ্যায় :	প্যারাক্সিন বা সংপৃক্ত ও অসংপৃক্ত হাইড্রোকার্বন	...	405
পঞ্চম অধ্যায় :	অ্যালকোহল বা কোহল	...	425
ষষ্ঠ অধ্যায় :	অ্যালডিহাইড ও কিটোন	...	439
সপ্তম অধ্যায় :	কার্বক্সিলিক বা ফ্যাটি অ্যাসিড	...	450
অষ্টম অধ্যায় :	এস্টার : স্নেহ, তেল ও সাবান	...	461
নবম অধ্যায় :	কার্বোহাইড্রেট : চিনি, স্টার্চ ও সেলুলোজ	...	471
দশম অধ্যায় :	আলকাতরার পাতন ও আরোম্যাটিক যৌগ	...	479
একাদশ অধ্যায় :	খাদ্য ও পুষ্টি	...	495
পরিণিষ্ঠ :	মৌলিক পদার্থের পর্যায় সারণী বা Periodic Table	...	507

HIGHER SECONDARY COURSE CHEMISTRY SYLLABUS FOR CLASS XI OF

Board of Secondary Education, West Bengal

Course Content

Notes

1. (a) Equivalent weight- (D)- Demonstration by teacher)-
equivalents of oxygen and carbon (Duma's experiments) ;
determination of equivalents of
metals ; by replacements of
hydrogen, by the addition or
removal of oxygen, by analysis
or synthesis of chlorides, by dis-
placement with another metal,
Numerical problems.

(b) Equivalent weight and
atomic weight.

(c) Determination of atomic
weights as included under Avo-
gadro's Law ; also application
of Dulong and Petit's Law and
law of isomorphism. Idea of
exact atomic weight problems.

2. Electrolysis.

(a) Faraday's laws of elec-
trolysis.

(b) Ionic explanation of con-
ductivity and of electrolysis.
Acids, bases, salts, neutralisa-
tion ; and salts, basic salts,
neutral salts ; hydrolysis.

3. Equivalent weight of
acids, bases and salts. Standard
(including normal) solution.
Simple acidimetry and alkali-
metry.

Cases of back titration, or
of indirect estimations are not
required at this stage.

Course Content**Notes**

4. Elementary idea of atomic structure—protons, electrons, neutrons ; electro-valency, and covalency ; radio-activity ; isotopes ; oxidation and reduction in terms of electrons.

5. Metals and their compounds.

(i) Physical and chemical difference between metallic and non-metallic elements.

(ii) Extraction of metals from their compounds occurring in nature.

(iii) Properties of metals.

(a) Physical properties.

(b) Electro-chemical series of the metals—Action of oxygen, water and dilute mineral acids.

Displacement of metals from solutions of their salts with another metal.

(c) Action of nitric acid, caustic soda and chlorine.

(iv) Alloys — Elementary idea about preparation. Some common alloys *e. g.*, brass, bronze, german silver, duralumin soft solders, type metal, alloy steels.

The treatment of the course content should not exceed 24 pages.

Only mention of the different methods with example and equations (where necessary).

(D)—Exhibit the metals, sodium, calcium, magnesium, copper, zinc, aluminium lead and iron.

Copper from copper sulphate soln., with iron ; silver from a silver salt solution with zinc.

Only quantitative composition and uses.

Course Content

Notes

(v) Some common metals.

D—Charts showing preparation of different compounds from a basic compound occurring in nature.

Individual compounds are to be read only to the extent indicated.

Only chemistry of extraction of metals ; commercial cells and furnaces are not required.

(a) Sodium. Extraction, properties and uses.

Preparation of sodium sulphate, sodium carbonate (Solvay process), caustic soda (electrolysis of brine, and lime method).

Their uses.

Preparation of glass.

(b) Magnesium—its extraction, properties and uses (light alloys).

(c) Calcium—Extraction and properties.

Preparation and uses of lime, plaster of Paris.

(d) Copper,— Extraction from copper pyrites, properties and uses.

Preparation of copper sulphate.

(e) Zinc— Principle of extraction from zinc blende ; properties and uses (alloys ; battery-making).

Galvanizing (Comparison with tin plating).

(f) Aluminium,—Extraction from bauxite ; properties and uses. Thermit process.

Preparation of aluminium oxide, chloride and sulphate.

Brief mention of cement and its use as a building material.

Only the principles of the different steps.

Course Content

Notes

(g) Lead,—Principle of extraction from galena ; properties and uses.

Purification of lead (elimination of arsenic, desilverisation, electrolytic refining) not required.

Preparation of litharge and red lead : action of dilute hydrochloric and nitric acids on them : uses.

White lead (formula only) is a pigment.

(h) Iron—Extraction in the Blast Furnace.

D—Chart of Blast Furnace detailed description not required.

Function of coke and limestone ; simple equations to explain reduction of iron by carbon monoxide and by carbon and formation of calcium silicate slag.

Cast Iron, Wrought Iron and Steel. Principle of preparation of steel from cast iron (description of any of the process not required).

Properties of Iron—Rusting and rust-prevention.

Preparation of ferric oxide.

6. Carbon Compounds—Organic Chemistry.

Scope of the subject :—

The course content is to be converted in 24 to 32 pages.

1. Fuel ; examples of solid, liquid and gaseous fuels.

(i) Chemistry of preparation of water gas and producer gas.

Commercial plants are not required.

Course Content	Notes
(ii) Destructive distillation of coal—Coal-gas and by-products.	Description of the gas works not required; but mention should be made of the different stages—distillation, removal of tar and ammonia, removal of hydrogen sulphide.
Destructive distillation of wood, only products are to be mentioned.	D—Chart.
(ii) Products of fractional distillation of petroleum.	
(2) Hydrocarbons.	
Preparation of methane, ethylene and acetylene, Properties; saturated and unsaturated compound, substitution and addition products.	
Homologous series: illustration.	
3. Halogen derivation of hydrocarbon—examples: Chloroform, iodoform, ethylene dibromide are such compounds.	Preparation or reactions of these compounds are not required.
4. Methyl alcohol (preparation from wood distillation products). Ethyl alcohol (preparation from glucose)—methylated spirit.	
Structural formulae of alcohols: alcoholic hydroxyl group (with reference to the action of hydrochloric acid, sulphuric acid, organic acids, phosphorus pentachloride, and oxidising agents).	Detailed study of these reaction not required.
Glycerol is an alcohol.	D—Chart to show the relationship between different classes of organic compounds.

Course Content	Notes
5. Formaldehyde (preparation). Formalin bakelite; plastics, acetaldehyde (formulae).	
(i) Acetone (Preparation from wood distillation product).	Reactions of aldehydes and Ketones not required. They are to be read only as products of oxidation of alcohols and products of reduction of acids.
Structural formulae of Aldehydes and Ketones.	
6. Formic and acetic acids—Preparation. Structural formulae.	Chemistry of these acids or their structural formulae not required.
Some organic acid of everyday use (e.g. oxalic, citric, tartaric),	
7. Yeast—Preparation; hydrolysis, Essences, Fats and oils; soap.	
8. Cellulose and starch. Importance of cellulose products in the arts and industries.	Only a popular treatment in outline is required.
Sucrose and glucose.	
9. Products of distillation of coal tar. Peculiarity of benzene and its homologues, Ring and chain compounds. Some derivations of benzene; some dyes, antiseptics, medicinals etc. prepared from them.	
10. Food. — Proximate principles of food. Nutrition; balanced diet. Vitamins. Digestion.	Only a popular treatment in outline is required.

রাসায়নিক শব্দ-পরিচিতি ও পরিভাষা : তুল্যাংকভার—Equivalent weight; যোজনভার—Combining weight; মিথোহুপাত সূত্র—Law of Reciprocal weight; তুল্যাংকভার সূত্র—Law of Equivalent weight; যোজনভার সূত্র—Law of Combining weight; দহন-নল—Combustion tube; দহন চূর্ণী—Combustion furnace; কোশ—Boat; প্রতিস্থাপন—Replacement.

তুল্যাংকভারের ধারণা মিথোহুপাত সূত্রের প্রত্যক্ষ অবদান। সূত্রটি মিথোহুপাত সূত্রের আলোচনার পরে তুল্যাংকভারের বর্ণনা বাহুণীয়া। মিথোহুপাত সূত্র বা তুল্যাংকভার সূত্র অথবা যোজনভার সূত্র যে একার্থক তাহাও ব্যাখ্যা করা প্রয়োজন। তুল্যাংকভারও যে যোজনভারের সমার্থক তাহা বিশ্লেষণ করণ আবশ্যক। বিভিন্ন মৌল যোজনভারের অনুপাতে যে যোগ গঠন করে এসম্বন্ধে ছাত্রদের সম্যক অনুধাবন বিশেষভাবে বাহুণীয়া। ডুমা-পদ্ধতিতে কার্বন ও অক্সিজেনের স্ফায় অধাতু এবং হাইড্রোজেন প্রতিস্থাপন, অক্সিজেন সংযোজন বা বিয়োজন, ক্লোরিন সংযোজন বা বিয়োজন এবং ধাতু প্রতিস্থাপন পদ্ধতিতে ধাতুর তুল্যাংকভার নির্ণয় পদ্ধতি পাঠক্রমের অন্তর্ভুক্ত।

তুল্যাংকভারের কল্পনা প্রথম প্রবর্তন করেন জার্মান বিজ্ঞানী রিকটার (Richter)। তুল্যাংকভারকে যোজনভারও বলা হয়। ইংরেজী প্রতিশব্দ অনুযায়ী তুল্যাংকভারকে ইকুইভ্যালেন্ট ওয়েট (equivalent weight) এবং যোজনভারকে কম্বাইনিং ওয়েট (combining weight) বলা হয়। কি পরিমাণ ওজনে দুইটি মৌলিক পদার্থ পরস্পরে যুক্ত হইয়া যোগ গঠন করে তাহা নির্দেশ করে রিকটার প্রবর্তিত মিথোহুপাত সূত্র বা রেসিপ্রোক্যাল সূত্র। যে অনুপাতে দুইটি মৌলিক পদার্থ পরস্পরে যুক্ত হইয়া যোগ গঠন করে সেই অনুপাতিক ওজনকে বলা হয় পদার্থ দুইটির তুল্যাংকভার বা যোজনভার। সূত্রটি তুল্যাংকভারের কল্পনা প্রত্যক্ষভাবে মিথোহুপাত সূত্র হইতে অনুসৃত। সমস্ত তুল্যাংকভার সম্বন্ধে আলোচনার পূর্বে মিথোহুপাত সূত্র সম্বন্ধে সম্যক ধারণা প্রয়োজন।

মিথোন্নুপাত সূত্র অথবা তুল্যাংকভার সূত্র বা যোজনভার সূত্র

Law of Reciprocal Proportion or Law of Combining or Equivalent weight

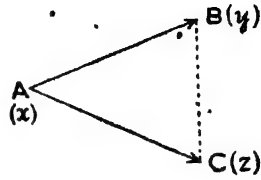
১৭৯২ খৃষ্টাব্দে বিজ্ঞানী রিকটার মিথোন্নুপাত সূত্র বা রেসিপ্রোক্যাল প্রোপোরশন সূত্রটি প্রথম রচনা করেন। কি পরিমাণে দুইটি মৌলিক পদার্থ পরস্পরে যুক্ত হইয়া যোগ গঠন করে এই সূত্রটি তাহা নির্দেশ করে বলিয়া ইহাকে যোজনভার সূত্র বা কম্বাইনিং ওয়েট সূত্রও (Law of combining weight) বলা হয়। যোজনভার ও তুল্যাংকভারের একই তাৎপর্য। সুতরাং বলা যায় বিভিন্ন মৌলিক পদার্থ তুল্যাংকভার পরিমাণে পরস্পরে মিলিত হইয়া যোগ গঠন করে। সেজন্য এই সূত্রটিকে তুল্যাংকভার সূত্র বা ইকুইভ্যালেন্ট ওয়েট সূত্রও (Law of Equivalent weight) বলা হয়। স্থিরান্নুপাত সূত্র বা গুণানুপাত সূত্রের ছায়া মিথোন্নুপাত সূত্রও মৌলিক পদার্থের পারস্পরিক সংযোগ-বিধি-নির্দেশকারী আরেকটি রাসায়নিক সংযোগ সূত্র (Law of Chemical Combination)।

মিথোন্নুপাত সূত্র (Law of Reciprocal Proportion) : এই সূত্রটি বলে—

দুইটি বা তাত্ত্বিক বেশি মৌলিক পদার্থ (B ও C) যদি পৃথকভাবে নির্দিষ্ট অর্থাৎ একই ওজনের অপর একটি মৌলিক পদার্থের (A) সঙ্গে যুক্ত হইয়া যোগ (AB এবং AC) গঠন করিতে সক্ষম হয় তাহা হইলে সেই মৌলিক পদার্থ দুইটি (B ও C) যখন পরস্পরে যুক্ত হইয়া যোগ (BC) গঠন করে তখন মৌলিক পদার্থ দুইটি যে-ওজনে নির্দিষ্ট ওজনের মৌলিক পদার্থটির (A) সঙ্গে যুক্ত হয় ঠিক সেই ওজনে অথবা তাহার কোন সরল গুণিতকের (simple multiple) অনুপাতে পরস্পরে যুক্ত হয়।

মনে কর, মৌলিক পদার্থ B ও C পৃথকভাবে মৌলিক পদার্থ A-এর সঙ্গে যুক্ত হইয়া AB ও AC যোগ গঠন করে। আরও মনে কর, A-এর ওজন x -গ্রাম, B-এর ওজন y -গ্রাম এবং C-এর ওজন z -গ্রাম। সুতরাং y -গ্রাম

B এবং z-গ্রাম C একই নির্দিষ্ট ওজনের x-গ্রাম A-এর সঙ্গে যুক্ত হয়। সুতরাং অক্সিজেন B ও C যখন পরস্পরে যুক্ত হয়। BC যোগ গঠন করে তখন y-গ্রাম B যুক্ত হয় z-গ্রাম C-র সঙ্গে, অথবা $n \times y$ গ্রাম B যুক্ত হয় $m \times z$ গ্রাম C-র সঙ্গে। [শেষোক্ত ক্ষেত্রে n ও m দুইটি সরল সংখ্যা]



অর্থাৎ সুতরাং অক্সিজেন B এবং C মৌলের

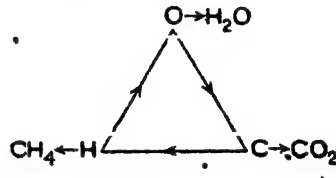
অনুপাত হবে B : C = y : z অথবা $n \times y : m \times z$ ✓

উদাহরণ 1 : মৌলিক পদার্থ হাইড্রোজেন (H), অক্সিজেন (O) এবং কার্বন (C) পরস্পরে সংযুক্ত হইয়া জল (H_2O), কার্বন ডাই-অক্সাইড (CO_2) এবং মিথেন অণু (CH_4) গঠন করে। যথা :

(i) হাইড্রোজেন (H) + অক্সিজেন (O) → জল (H_2O)

(ii) কার্বন (C) + অক্সিজেন (O) → কার্বন ডাই-অক্সাইড (CO_2)

(iii) হাইড্রোজেন (H) + কার্বন (C) → মিথেন (CH_4)



এই মৌল তিনটি কিরূপ ওজনে পরস্পরে মিলিত হয় তাহা বিশ্লেষণ করিলে দেখা যায় :

(i) 2 ভাগ ওজনের হাইড্রোজেন 16 ভাগ ওজনের অক্সিজেনের সঙ্গে যুক্ত হইয়া গঠন করে জল অণু (H_2O) ; ✓

অথবা, 1 ভাগ ওজনের H, 8 ভাগ ওজনের O-এর সঙ্গে যুক্ত হইয়া গঠন করে জল অণু ;

(ii) 12 ভাগ ওজনের কার্বন 32 ভাগ ওজনের অক্সিজেনের সঙ্গে যুক্ত হইয়া গঠন করে কার্বন ডাই-অক্সাইড অণু (CO_2) ,

অথবা, 3 ভাগ ওজনের C, 8 ভাগ ওজনের O-এর সঙ্গে যুক্ত হইয়া গঠন করে কার্বন ডাই-অক্সাইড অণু ;

(iii) আবার, 4 ভাগ ওজনের হাইড্রোজেন 12 ভাগ ওজনের কার্বনের সঙ্গে যুক্ত হইয়া গঠন করে মিথেন অণু (CH_4) ;

অথবা, 1 ভাগ ওজনের H, 3 ভাগ ওজনের C-এর সঙ্গে যুক্ত হইয়া গঠন করে মিথেন অণু।

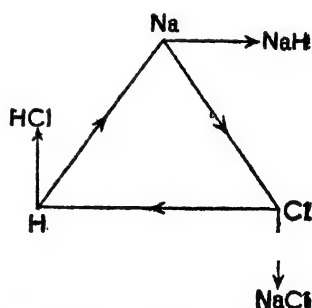
বিভিন্ন মৌলিক পদার্থের ওজনের বিশ্লেষণে জানা যায় :

(ক) 1 ভাগ ওজনের হাইড্রোজেনকে নির্দিষ্ট মৌলরূপে ধরা হইলে দেখা যায় 1 ভাগ ওজনের হাইড্রোজেনের সঙ্গে 8 ভাগ ওজনের অক্সিজেন যুক্ত হইয়া গঠন করে জল অণু (H_2O) এবং 3 ভাগ ওজনের কার্বন গঠন করে মিথেন অণু (CH_4) ; সুতরাং সূত্র অনুযায়ী 3 ভাগ ওজনের কার্বন 8 ভাগ ওজনের অক্সিজেনের সঙ্গে যৌগ গঠন করিবে। যথার্থই দেখা যায়, কার্বন ডাই-অক্সাইড যৌগে (CO_2) কার্বন ও অক্সিজেনের অল্পপাত তথা $C : O = 3 : 8$.

(খ) 3 ভাগ ওজনের কার্বনকে নির্দিষ্ট মৌলরূপে ধরা হইলে 3 ভাগ ওজনের কার্বনের সঙ্গে 1 ভাগ ওজনের হাইড্রোজেন এবং 8 ভাগ ওজনের অক্সিজেন যুক্ত হইয়া যথাক্রমে মিথেন (CH_4) এবং কার্বন ডাই-অক্সাইড (CO_2) অণু গঠন করে। সুতরাং সূত্র অনুযায়ী 1 ভাগ ওজনের হাইড্রোজেন 8 ভাগ ওজনের অক্সিজেনের সঙ্গে যৌগ গঠন করিবে। জলের অণুতে (H_2O) যথার্থই দেখা যায় যে হাইড্রোজেন ও অক্সিজেনের অল্পপাত তথা $H : O = 1 : 8$.

(গ) 8 ভাগ ওজনের অক্সিজেনকে নির্দিষ্ট মৌল ধরা হইলে ইহার সঙ্গে 1 ভাগ ওজনের হাইড্রোজেন এবং 3 ভাগ ওজনের কার্বন যুক্ত হইয়া যথাক্রমে জল অণু (H_2O) এবং কার্বন ডাই-অক্সাইড অণু (CO_2) গঠন করে। সুতরাং সূত্র অনুযায়ী 3 ভাগ কার্বন ও 1 ভাগ হাইড্রোজেন যুক্ত হইয়া যৌগ গঠন করিবে। মিথেন যৌগে (CH_4) যথার্থই দেখা যায় যে কার্বন ও হাইড্রোজেনের অল্পপাত তথা $C : H = 3 : 1$

2. মৌলিক পদার্থ হাইড্রোজেন (H), সোডিয়াম (Na) এবং ক্লোরিন (Cl) পরস্পরে যুক্ত হইয়া হাইড্রোজেন ক্লোরাইড (HCl), সোডিয়াম ক্লোরাইড (NaCl) এবং সোডিয়াম হাইড্রাইড (NaH) যৌগ গঠন করে। পর পর হাইড্রোজেন, সোডিয়াম ও ক্লোরিনকে নির্দিষ্ট ওজনের মৌল ধরিয়া কিভাবে বিভিন্ন যৌগ গঠনে মিথোপ্পাত সূত্র প্রমাণ করা যায় তাহা পর পৃষ্ঠায় দেখান হইল :



নির্দিষ্ট ওজনের মোল

(ক) হাইড্রোজেন

(1 ভাগ ওজন)

মৌলের একাধিক যৌগ গঠন

হাইড্রোজেন ক্লোরাইড (HCl)

সোডিয়াম হাইড্রাইড (NaH)

মৌলের তৌলিক অনুপাত

$H : Cl = 1 : 35.5$

$H : Na = 1 : 23$

সম্ভাব্য যৌগে মৌলের অনুপাত

$Na : Cl = 23 : 35.5$

সোডিয়াম ও ক্লোরিনের যৌগ সোডিয়াম ক্লোরাইড (NaCl) বিশ্লেষণে
স্বার্থই দেখা যায় যে সোডিয়াম ও ক্লোরিনের তৌলিক অনুপাত তথা
 $Na : Cl = 23 : 35.5$

(খ) সোডিয়াম

(23 ভাগ ওজন)

সোডিয়াম ক্লোরাইড (NaCl)

সোডিয়াম হাইড্রাইড (NaH)

মৌলের তৌলিক অনুপাত

$Na : Cl = 23 : 35.5$

$Na : H = 23 : 1$

সম্ভাব্য যৌগে মৌলের অনুপাত

$H : Cl = 1 : 35.5$

হাইড্রোজেন ও ক্লোরিনের যৌগ হাইড্রোজেন ক্লোরাইড (HCl) বিশ্লেষণে
স্বার্থই দেখা যায় যে হাইড্রোজেন ও ক্লোরিনের তৌলিক অনুপাত তথা
 $H : Cl = 1 : 35.5$

(গ) ক্লোরিন

(35.5 ভাগ ওজন)

হাইড্রোজেন ক্লোরাইড (HCl)

সোডিয়াম ক্লোরাইড (NaCl)

মৌলের তৌলিক অনুপাত

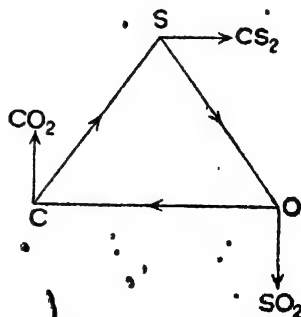
$H : Cl = 1 : 35.5$

$Na : Cl = 23 : 35.5$

সম্ভাব্য যৌগে মৌলের অনুপাত

$Na : H = 23 : 1$

সোডিয়াম ও হাইড্রোজেন যৌগ
সোডিয়াম হাইড্রাইড (NaH) বিশ্লেষণে
স্বার্থই দেখা যায় যে সোডিয়াম ও
হাইড্রোজেনের তৌলিক অনুপাত তথা
 $Na : H = 23 : 1$



3. কার্বন (C), সালফার (S) এবং
অক্সিজেন (O) পরস্পর যুক্ত হইয়া
কার্বন ডাই-সালফাইড (CS_2); কার্বন ডাই-অক্সাইড (CO_2) এবং

সালফার ডাই-অক্সাইড (SO_2) গঠন করে। পরস্পর কার্বন, সালফার ও অক্সিজেনকে 'নির্দিষ্ট ওজনের মৌল' ধরিয়া কিভাবে বিভিন্ন যৌগ গঠনে মিথোহুপাত সূত্র প্রমাণ করা যায় নিচে তাহা দেখান হইল :

নির্দিষ্ট ওজনের মৌল

মৌলের একাধিক যৌগ গঠন

(ক) কার্বন

কার্বন ডাই-সালফাইড (CS_2)

(3 ভাগ ওজনের)

কার্বন ডাই-অক্সাইড (CO_2)

মৌলের তৌলিক অনুপাত

সম্ভাব্য যৌগে মৌলের অনুপাত

$\text{C} : \text{S} = 3 : 16$

$\text{C} : \text{O} = 3 : 8$

$\text{S} : \text{O} = 16 : 8$

সালফার ও অক্সিজেনের যৌগ সালফার ডাই-অক্সাইড (SO_2) বিশ্লেষণে দেখা যায় যে সালফার ও অক্সিজেনের তৌলিক অনুপাত তথা $\text{S} : \text{O} = 8 : 8$; এইরূপ অনুপাতকে অন্যভাবে লিখিলে $\text{S} : \text{O} = (2) \times 8 : 8$; অর্থাৎ এখানে 2 একটি সরল গুণিতক (simple multiple) ।

নির্দিষ্ট ওজনের মৌল

মৌলের একাধিক যৌগ গঠন

(খ) অক্সিজেন

কার্বন ডাই-অক্সাইড (CO_2)

(8 ভাগ ওজনের)

সালফার ডাই-অক্সাইড (SO_2)

মৌলের তৌলিক অনুপাত

সম্ভাব্য যৌগে মৌলের অনুপাত

$\text{C} : \text{O} = 3 : 8$

$\text{S} : \text{O} = 8 : 8$

$\text{C} : \text{S} = 3 : 8$

কার্বন ও সালফারের যৌগ কার্বন ডাই-সালফাইড (CS_2) বিশ্লেষণে দেখা যায় কার্বন ও সালফারের তৌলিক অনুপাত তথা $\text{C} : \text{S} = 3 : 16$, অর্থাৎ, $\text{C} : \text{S} = 3 : (2) \times 8$; এখানে 2, সালফারের ওজনের একটি সরল গুণিতক ।

নির্দিষ্ট ওজনের মৌল

মৌলের একাধিক যৌগ গঠন

(গ) সালফার

কার্বন ডাই-সালফাইড (CS_2)

(16 ভাগ ওজনের)

সালফার ডাই-অক্সাইড (SO_2)

মৌলের তৌলিক
অনুপাত

$$C : S = 3 : 16$$

$$O : S = 16 : 16$$

সম্ভাব্য যোগে
মৌলের অনুপাত

$$C : O = 3 : 16$$

$$\text{অথবা } C : O = 3 : 2 \times 8$$

কার্বন ও অক্সিজেনের যোগ কার্বন ডাই-অক্সাইডের (CO_2) বিশ্লেষণে.
দেখা যায় কার্বন ও অক্সিজেনের তৌলিক অনুপাত তথা $C : O = 3 : 8$;
এরূপ অনুপাতকে সম্ভাব্য যোগ অনুযায়ী লিখিলে $C : O = 3 : (2) \times 8$,
এখানে 2 অক্সিজেনের ওজনের একটি সুরলী গুণিতক ।

4. হাইড্রোজেন (H), অক্সিজেন (O), কার্বন (C), সালফার (S),
ক্লোরিন (Cl), সোডিয়াম (Na), ক্যালসিয়াম (Ca) ইত্যাদি মৌলের সঙ্গে
বিভিন্ন যোগ গঠন করে। এই যোগগুলি বিশ্লেষণে দেখা যায় :

হাইড্রোজেনের যোগ	যোগে মৌলের তৌলিক অনুপাত	হাইড্রোজেনের নির্দিষ্ট ওজন
জল (H_2O)	$H : O = 1 : 8$	1
মিথেন (CH_4)	$H : C = 1 : 3$	1
হাইড্রোজেন সালফাইড (H_2S)	$H : S = 1 : 16$	1
হাইড্রোজেন ক্লোরাইড (HCl)	$H : Cl = 1 : 35.5$	1
সোডিয়াম হাইড্রাইড (NaH)	$H : Na = 1 : 23$	1
ক্যালসিয়াম হাইড্রাইড (CaH_2)	$H : Ca = 1 : 20$	1

অক্সিজেন, কার্বন, সালফার, ক্লোরিন, সোডিয়াম, ক্যালসিয়াম ইত্যাদি
মৌলগুলি নির্দিষ্ট 1 ভাগ ওজনের হাইড্রোজেনের সঙ্গে যোগ গঠন করে
যথাক্রমে 8, 3, 16, 35.5, 23 এবং 20 ভাগ ওজনের অনুপাতে। সুতরাং
মিথোঅনুপাত সূত্র অনুযায়ী এই মৌলগুলি যদি পরস্পরে যোগ গঠনে সক্ষম হয়
তাহা হইলে যে অনুপাতে ইহারা হাইড্রোজেনের সঙ্গে যুক্ত হয়, ঠিক সেই
অনুপাতে অথবা ইহাদের গুণিতক অনুপাতে পরস্পরে যোগ গঠন করিবে।
নিম্নলিখিত যোগগুলি বিশ্লেষণে ইহাই প্রমাণিত হয়। যথা :

মৌলগুলির বিভিন্ন যৌগ	যৌগে মৌলের তৌলিক অনুপাত	যৌগে মৌলের গুণিতক অনুপাত
কার্বন ডাই-অক্সাইড (CO_2)	$\text{C} : \text{O} = 3 : 8$...
কার্বন ডাই সাল্ফাইড (CS_2)	$\text{C} : \text{S} = 3 : 16$...
সাল্ফার ডাই-অক্সাইড (SO_2)	$\text{S} : \text{O} = 16 : 16$	$(2) \times 8 : 16$
সোডিয়াম ক্লোরাইড (NaCl)	$\text{Na} : \text{Cl} = 23 : 35.5$...
ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড (CaCl_2)	$\text{Ca} : \text{Cl} = 20 : 35.5$...
ক্যালসিয়াম সাল্ফাইড (CaS)	$\text{Ca} : \text{S} = 20 : 16$...
ক্যালসিয়াম অক্সাইড (CaO)	$\text{Ca} : \text{O} = 23 : 8$...
সোডিয়াম অক্সাইড (Na_2O)	$\text{Na} : \text{O} = 23 : 8$...

তুল্যতাঙ্কতার বা যোজনতার (Equivalent or Combining weight)

মিশ্রোত্মপাত সূত্রের উদাহরণগুলি বিশ্লেষণ করিলে দেখা যায় যে 1 ভাগ ওজনের হাইড্রোজেনের সঙ্গে যে ওজনে বিভিন্ন মৌলিক পদার্থগুলি যুক্ত হইয়া যৌগ গঠন করে ঠিক সেই ওজনে অথবা উহার গুণিতক অনুপাতে পরস্পরে যুক্ত হইয়া বিভিন্ন যৌগ গঠন করে। এরূপ যৌগ গঠনের প্রণালী লক্ষ্য করিয়া বলা যায় যে একাংশিক যোজ্যতা বা ভ্যালেন্সীর জন্য বিভিন্ন মৌলের ওজন যতখানি ঠিক ততখানি বা ইহার গুণিতক ওজনে মৌলগুলি পরস্পরে যুক্ত হইয়া যৌগ গঠন করে।

উদাহরণস্বরূপ বলা যায় যে, জলের অণুতে (H_2O) হাইড্রোজেন ও অক্সিজেনের অনুপাত তথা $\text{H} : \text{O} = 2 : 16 = 1 : 8$; হাইড্রোজেনের যোজ্যতা 1 এবং পারমাণবিক ওজন 1; পক্ষান্তরে অক্সিজেনের যোজ্যতা 2 এবং পারমাণবিক ওজন 16; সুতরাং একাংশিক যোজ্যতার জন্য হাইড্রোজেনের ওজন 1 এবং অক্সিজেনের ওজন 8; সেইরূপ মিথেন অণুতে (CH_4) কার্বন ও হাইড্রোজেনের অনুপাত তথা $\text{C} : \text{H} = 12 : 4 = 3 : 1$; অর্থাৎ একাংশিক যোজ্যতার জন্য হাইড্রোজেনের ওজন 1 এবং কার্বনের ওজন 3; সুতরাং দেখা যায় যে, একাংশিক যোজ্যতা অনুযায়ী 8 ভাগ ওজনের

অক্সিজেন 1 ভাগ হাইড্রোজেন জল অণু এবং 3 ভাগ কার্বন 1 ভাগ হাইড্রোজেনের সঙ্গে মিথেন অণু গঠন করে।

যোজনভার বা তুল্যাংকভারের কল্পনা মিথেনপাত স্তরের প্রত্যক্ষ অবদান। কিরূপ অল্পপাতে বিভিন্ন মৌল পরস্পরে যুক্ত হইয়া যৌগ গঠন করে তাহা নির্দেশ করে তুল্যাংকভার বা যোজনভার। সুতরাং বলা যায় যে একাংশিক যোজ্যতা বা ভ্যালেন্সী অণুযায়ী ওজনের অল্পপাতে বিভিন্ন মৌল যৌগ গঠন করে এবং ওজনের এরূপ যোজন-সংখ্যাকেই বলা হয় যোজনভার।

বিভিন্ন মৌলিক পদার্থের যোজ্যতা ও পারমাণবিক ওজন বিভিন্ন। সুতরাং একাংশিক যোজ্যতার জন্য বিভিন্ন মৌলের ওজনের যে তুলনামূলক বিভিন্ন সংখ্যা পাওয়া যায় তাহাই বিভিন্ন মৌলের তুল্যাংকভার বা ইকুইভ্যালেন্ট ওয়েট। অর্থাৎ ইকুইভ্যালেন্ট ওয়েটের অর্থ একাংশিক যোজ্যতা অণুযায়ী মৌলের ওজন। তুল্যাংকভারের এই তাৎপর্য সাধারণভাবে লেখা যায় :

$$\text{যোজনভার বা তুল্যাংকভার} = \frac{\text{মৌলের পারমাণবিক ওজন}}{\text{যোজ্যতা}}; \text{যথা :}$$

মৌল	তুল্যাংকভার	মৌল	তুল্যাংকভার
হাইড্রোজেন (H)	$\frac{1}{1} = 1$	অক্সিজেন (O)	$\frac{16}{2} = 8$
ক্লোরিন (Cl)	$\frac{35.5}{1} = 35.5$	সোডিয়াম (Na)	$\frac{23}{1} = 23$
ক্যালসিয়াম (Ca)	$\frac{40}{2} = 20$	ম্যাগনেসিয়াম (Mg)	$\frac{24}{2} = 12$
অ্যালুমিনিয়াম (Al)	$\frac{27}{3} = 9$	কার্বন (C)	$\frac{12}{4} = 3$

তুল্যাংকভার বা যোজনভারের (Equivalent or Combining weight) সংজ্ঞা : প্রায় সমস্ত মৌলিক পদার্থই হাইড্রোজেন, অক্সিজেন বা ক্লোরিনের সঙ্গে যৌগ গঠন করে। একাংশিক যোজ্যতার জন্য এই মৌল তিনটির ওজন যথাক্রমে 1, 8 এবং 35.5; সুতরাং ব্যবহারিক নির্ণয়ের সুবিধার জন্য সাধারণভারের সংজ্ঞা নির্দেশ করিয়া বলা হয় :

“(কোন একটি যৌগ গঠনে বা বিশ্লেষণে একটি মৌলিক পদার্থ যতভাগ ওজনে 1 ভাগ ওজনের হাইড্রোজেন বা 8 ভাগ ওজনের

অক্সিজেন অথবা 35.5 ভাগ ওজনের ক্লোরিনের সঙ্গে যুক্ত বা বিযুক্ত হয় তত ভাগ ওজনের সংখ্যাটিকে সেই মৌলিক পদার্থের তুল্যাংক-ভার বা যোজনভার অথবা ইকুইভ্যালেন্ট ওয়েট বা কন্বাইনিং ওয়েট বলা হয়।)

1 ভাগ হাইড্রোজেন অথবা 8 ভাগ অক্সিজেন বা 35.5 ভাগ ক্লোরিনের সঙ্গে ক্রুরূপ ওজনে বিভিন্ন মৌল যুক্ত হয়, বিভিন্ন যৌগের তৌলিক বিশ্লেষণে তাহা জানা যায়। যথা :

(i) হাইড্রোজেনের বিভিন্ন যৌগের তৌলিক বিশ্লেষণে দেখা যায় :

1 ভাগ হাইড্রোজেনের সঙ্গে যুক্ত হয়	(i) 8 ভাগ O : যৌগ H_2O
	(ii) 28 ভাগ Na : যৌগ NaH
	(iii) 20 ভাগ Ca : যৌগ CaH_2
	(iv) 55.5 ভাগ Cl : যৌগ HCl
	(v) 127 ভাগ I : যৌগ HI
	(vi) 16 ভাগ S : যৌগ H_2S
	(vii) 6 ভাগ C : যৌগ CH_4

(ii) অক্সিজেনের বিভিন্ন যৌগের তৌলিক বিশ্লেষণে দেখা যায় :

8 ভাগ অক্সিজেনের সঙ্গে যুক্ত হয়	(i) 1 ভাগ H : যৌগ H_2O
	(ii) 20 ভাগ Ca : যৌগ CaO
	(iii) 12 ভাগ Mg : যৌগ MgO
	(iv) 82.6 ভাগ Zn : যৌগ ZnO
	(v) 8 ভাগ C : যৌগ CO_2

(iii) ক্লোরিনের বিভিন্ন যৌগের তৌলিক বিশ্লেষণে দেখা যায়

35.5 ভাগ ক্লোরিনের সঙ্গে যুক্ত হয়	(i) 1 ভাগ H : যৌগ HCl
	(ii) 12 ভাগ Mg : যৌগ $MgCl_2$
	(iii) 80 ভাগ Ca : যৌগ $CaCl_2$
	(iv) 9 ভাগ Al : যৌগ $AlCl_3$

সুতরাং, সোডিয়াম, ক্যালসিয়াম, আয়োডিন, ম্যাগনেসিয়াম, জিংক, কার্বন, অ্যালুমিনিয়াম ইত্যাদির তুল্যাংকভার যথাক্রমে 23, 20, 127, 12, 32.6, 3, 9 ইত্যাদি।

তুল্যাংকভার ও গ্রাম তুল্যাংকভার (Equivalent and Gram Equivalent weight) : পারমাণবিক ওজন একটি তুলনামূলক সংখ্যা মাত্র। অক্সিজেনের পারমাণবিক ওজন 16 এবং ম্যাগনেসিয়ামের 24 ; ইহার অর্থ একটি অক্সিজেন পরমাণু একটি হাইড্রোজেন পরমাণুর তুলনায় 16 গুণ ভারী এবং একটি ম্যাগনেসিয়াম পরমাণু 24 গুণ ভারী। সেইরূপ তুল্যাংকভারও একটি তুলনামূলক সংখ্যা মাত্র। যথা : হাইড্রোজেন, অক্সিজেন বা ক্যালসিয়ামের তুল্যাংকভার যথাক্রমে 1, 8 এবং 20।

গ্রাম হিসাবে লিখিত হইলে তুল্যাংকভারকে বলা হয় গ্রাম তুল্যাংক। যথা : হাইড্রোজেন, অক্সিজেন বা ক্যালসিয়ামের গ্রাম তুল্যাংকভার যথাক্রমে 1 গ্রাম, 8 গ্রাম এবং 20 গ্রাম।

একাধিক তুল্যাংকভার (Variable Equivalent weights) : যে-সমস্ত মৌলিক পদার্থের যোজ্যতা বা ভ্যালেন্সী একাধিক তাহাদের তুল্যাংকভারও একাধিক। যখন কোন মৌল অপর কোন মৌলের সঙ্গে একাধিক যৌগ গঠন করে তখন সেই মৌলের তুল্যাংকভার হয় বিভিন্ন। এরূপ বিভিন্ন যৌগে মৌলের তৌলিক অনুপাত নির্ণয় করিয়া মৌলের পরিবর্তনক্ষম বা একাধিক তুল্যাংকভার স্থির করা যায়। যথা :

মৌলের একাধিক যৌগ	মৌলের তৌলিক অনুপাত	মৌলের একাধিক তুল্যাংকভার
কিউপ্রাস ক্লোরাইড (CuCl)	Cu : Cl = 63.5 : 35.5	Cu = 63.5
কিউপ্রিক ক্লোরাইড (CuCl ₂)	Cu : Cl = 31.75 : 35.5	Cu = 31.75
কার্বন মনোক্সাইড (CO)	C : O = 6 : 8	C = 6
কার্বন ডাই-অক্সাইড (CO ₂)	C : O = 3 : 8	C = 3
নাইট্রাস অক্সাইড (N ₂ O)	N : O = 14 : 8	N = 14
নাইট্রিক অক্সাইড (NO)	N : O = 7 : 8	N = 7
নাইট্রোজেন ট্রাই-অক্সাইড (N ₂ O ₃)	N : O = 4.6 : 8	N = 4.6
নাইট্রোজেন টেট্রা-অক্সাইড (N ₂ O ₄)	N : O = 3.5	N = 3.5
নাইট্রোজেন পেন্টা-অক্সাইড (N ₂ O ₅)	N : O = 2.8 : 8	N = 2.8

মূলক ও যৌগের তুল্যাংকভার (Equivalent weight of Radical and Compound): মৌলের তুল্যাংকভারের সাহায্যে সহজেই মূলকের তুল্যাংকভার নির্ণয় করা যায়। এক ভাগ ওজনের হাইড্রোজেন বা ৮ ভাগ ওজনের অক্সিজেন অথবা ৩৫.৫ ভাগ ওজনের ক্লোরিনের সঙ্গে যত ভাগ ওজনের মূলক (radical) যুক্ত হয় তাহাই মূলকের তুল্যাংকভার। যথা :

যৌগ	ভৌলিক অনুপাতে গঠন	মূলকের তুল্যাংকভার
HNO_3	$\text{H} : \text{NO}_3 = 1 : 62$	$\text{NO}_3 = 62$
H_2SO_4	$\text{H} : \text{SO}_4 = 1 : 48$	$\text{SO}_4 = 48$
NH_4Cl	$\text{NH}_4 : \text{Cl} = 18 : 35.5$	$\text{NH}_4 = 18$

একটি যৌগের বিভিন্ন উপাদান তথা মৌল বা মূলকের পৃথক তুল্যাংকভারের যুক্ত সংখ্যাই সেই যৌগের তুল্যাংকভার। যথা :

যৌগ	উপাদানের তুল্যাংকভার	যৌগের তুল্যাংকভার
NaCl	$\text{Na} = 23 ; \text{Cl} = 35.5$	$23 + 35.5 = 58.5$
MgO	$\text{Mg} = 12, \text{O} = 8$	$12 + 8 = 20$
Na_2CO_3	$\text{Na} = \frac{2 \times 23}{2} = 23$	$23 + 30 = 53$
	$\text{CO}_3 = \frac{60}{2} = 30$	

যোজনভার বা তুল্যাংকভার সূত্র (Law of Combining or Equivalent weight): মিথোমুপাত সূত্রটিকে তুল্যাংকভার বা যোজনভার অনুযায়ী বিকল্প প্রণালীতে বর্ণনা করিয়া বলা যায় :

বিভিন্ন মৌলিক পদার্থ নিজেদের তুল্যাংকভার বা যোজনভারের অনুপাতে অথবা ইহাদের গুণিতক অনুপাতে পরস্পরে মিলিত হইয়া যৌগ গঠন করে।

যে কোন যৌগ বিশ্লেষণ করিলে দেখা যায় যে উপাদানের তুল্যাংকভারের অনুপাতে যৌগটি গঠিত। সুতরাং সাধারণভাবে বলা যায় উপাদানের তুল্যাংকভারের অনুপাতে যে কোন যৌগ গঠিত হয়। যথা :

বিভিন্ন যৌগ	উপাদানের ভৌতিক অনুপাত	উপাদানের তুল্যাংকভার
NaCl	Na : Cl = 23 : 35.5	Na = 23 ; Cl = 35.5
MgO	Mg : O = 12 : 8	Mg = 12 ; O = 8
CaCO ₃	Ca : CO ₃ = 20 : 30	Ca = 20 ; CO ₃ = 30
CH ₄	C : H = 3 : 1	C = 3 ; H = 1

পারমাণবিক ওজন ও তুল্যাংকভার (Atomic weight and Equivalent weight) : কোন মৌলের যোজ্যতা জানা থাকিলে ইহার তুল্যাংকভার নির্ণয় করিয়া সহজেই মৌলের পারমাণবিক ওজন নির্ণয় করা যায়। যথা :

$$\text{মৌলের তুল্যাংকভার} = \frac{\text{মৌলের পারমাণবিক ওজন}}{\text{মৌলের যোজ্যতা}}$$

$$\text{সুতরাং, মৌলের পারমাণবিক ওজন} = \text{মৌলের তুল্যাংকভার}$$

$$\times \text{মৌলের যোজ্যতা}$$

সোডিয়ামের তুল্যাংকভার 23 এবং যোজ্যতা 1 ; সুতরাং সোডিয়ামের পারমাণবিক ওজন = $23 \times 1 = 23$. অত্যান্ত উদাহরণ :

মৌলের তুল্যাংকভার	মৌলের যোজ্যতা	মৌলের পারমাণবিক ওজন
Mg = 12	2	Mg = $2 \times 12 = 24$
Al = 9	3	Al = $9 \times 3 = 27$
Ca = 20	2	Ca = $2 \times 20 = 40$
C = 3	4	C = $3 \times 4 = 12$
Cl = 35.5	1	Cl = $35.5 \times 1 = 35.5$

মৌলিক পদার্থের তুল্যাংকভার নির্ণয়

(Determination of Equivalent Weight)

কোন মৌলিক পদার্থ কত ভাগ ওজনে 1 ভাগ ওজনের হাইড্রোজেন, 8 ভাগ ওজনের অক্সিজেন বা 35.5 ভাগ ওজনের ক্লোরিনের সঙ্গে যুক্ত হইয়া যৌগ গঠন করে তাহা সেই যৌগকে বাস্তব পরীক্ষায় বিশ্লেষণ বা সংশ্লেষণ (analysis or synthesis) করিয়া নির্ধারণ করা যায়। নিম্নলিখিত পদ্ধতিতে অধাতব (non-metal) ও ধাতব (metal) মৌলিক পদার্থের তুল্যাংকভার নির্ণয় করা সম্ভব :

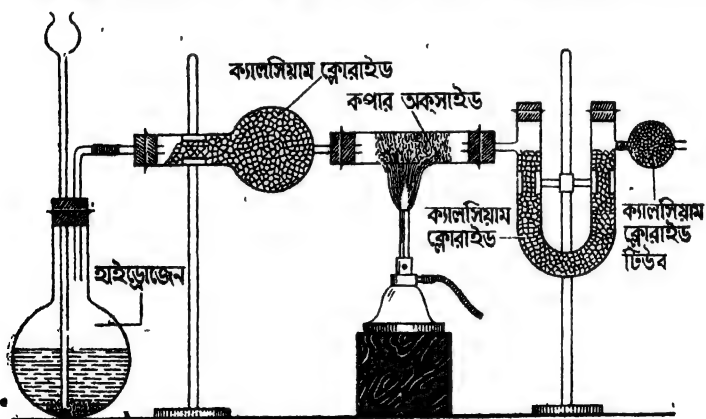
অক্সিজেনের তুল্যাংকভার নির্ণয়

(Equivalent wt. of Non-metal)

1. অক্সাইডের গঠন পদ্ধতি (Formation of Oxides) : তপ্ত কপার অক্সাইডের উপরে হাইড্রোজেন চালাইয়া বিজ্ঞানী ডুমা (Duma) হাইড্রোজেন অক্সাইড, তথা জল তৈরী করেন এবং জল কত ভাগ হাইড্রোজেন ও কত ভাগ অক্সিজেন দ্বারা গঠিত তাহাও নির্ণয় করেন [প্রা. র—১ম খণ্ড —৫ম সংস্করণ পৃ: 246]। বিশুদ্ধ অক্সিজেনের মধ্যে কার্বন দহন করিয়া তিনি কার্বন ডাই-অক্সাইড তৈরী করেন এবং এইভাবে কত ভাগ অক্সিজেনের সঙ্গে কত ভাগ কার্বন যুক্ত হয় তাহাও নির্ণয় করেন। ডুমার পদ্ধতি অমুখ্যায়ী জল ও কার্বন ডাই-অক্সাইডের ভৌলিক গঠনের (gravimetric or composition by weight) পরীক্ষা সরলভাবে পুনরাবৃত্তি করিয়া অক্সিজেন ও কার্বনের তুল্যাংকভার নির্ণয় করা যায়।

(ii) অক্সিজেনের তুল্যাংকভার (Equivalent wt. of Oxygen)

পরীক্ষা (Expt) : একটি কাচের দহন-নল (Combustion tube) লও

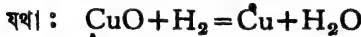


অক্সিজেনের তুল্যাংকভার নির্ণয় পরীক্ষা

এবং ইহার মধ্যে অল্প পরিমাণে কালো কপার অক্সাইড (CuO) ভর। কপার অক্সাইড-সহ নলটির ওজন লও। গলিত (fused) ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড-ভরা একটি U-নলের ওজন লও এবং ইহা দহন-নলের ডান পাশে ফিট কর। ইহার ডান পাশে ওজন না করিয়া বায়ুর বাষ্প প্রবেশের পথ বন্ধ করার জন্য ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড (fused) ভরা আরেকটি রক্ষক নল (guard tube)

ফিট কর। দহন নলের বাম পাশে ওজন না করিয়া হাইড্রোজেন মিশ্রিত বাষ্প শোষণের উদ্দেশ্যে আরেকটি গলিত ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড-ভরা বালব ফিট কর। এখন দহন-নলে বাম পাশ হইতে **বিশুদ্ধ হাইড্রোজেন** চালাও এবং প্রথমে দহন-নলের বায়ু অপসারিত করিয়া নলটি হাইড্রোজেন গ্যাস দ্বারা পূর্ণ কর। তারপরে একদিকে দহন-নলের মধ্যে **শুক ও বিশুদ্ধ হাইড্রোজেন** গ্যাস চালাইয়া যাও এবং অপর দিকে দহন-নলটি **দহন-চুল্লীর (combustion burner)** উক্ত তাপে উত্তপ্ত কর।

হাইড্রোজেন (H_2) গ্যাস কপার অক্সাইডকে (CuO) বিজারিত করিয়া ধাতব কপার (Cu) ও জল (H_2O) তৈরী করে।



সহ উৎপন্ন এই জলীয় বাষ্প U-নলের ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড শোষণ করে। কপার অক্সাইডকে সম্পূর্ণভাবে ধাতব কপার রূপে বিজারিত করার পরে হাইড্রোজেন (H_2) গ্যাস চালাইয়া দহন-নলটি ঠাণ্ডা কর এবং ইহার ওজন লও। জলীয় বাষ্প-শোষক ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড-পূর্ণ U-নলের আবার ওজন লও। এখন অহরূপভাবে অক্সিজেনের তুল্যাংকভার গণনা কর :

পরীক্ষার আগে CuO + দহন-নলের যুক্ত ওজন = W_1 গ্রাম

পরীক্ষার পরে Cu + দহন-নলের যুক্ত ওজন = W_3 গ্রাম

∴ অক্সিজেনের ওজন = $(W_1 - W_3)$ গ্রাম

পরীক্ষার আগে U-নলের ওজন = W_2 গ্রাম

পরীক্ষার পরে জল + U নলের ওজন = W_4 গ্রাম

∴ জলের (H_2O) ওজন = $(W_4 - W_2)$ গ্রাম

জলের ওজন হইতে অক্সিজেনের ওজন বাদ দিলে হাইড্রোজেনের ওজন পাওয়া যাইবে = $[(W_4 - W_2) - (W_1 - W_3)]$ গ্রাম ;

সুতরাং অক্সিজেনের তুল্যাংকভার

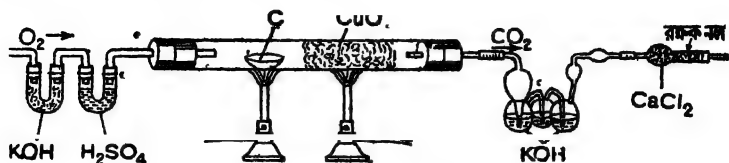
$$= \frac{\text{অক্সিজেনের ওজন}}{\text{হাইড্রোজেনের ওজন}} = \frac{(W_1 - W_3)}{(W_4 - W_2) - (W_1 - W_3)}$$

বাস্তব পরীক্ষায় দেখা যায় অক্সিজেনের তুল্যাংকভার = 8

(ii) কার্বনের তুল্যাংকভার পরীক্ষা (Eq. wt. of Carbon)

একটি খালি পোরসেলিন কোশ বা বোট (boat) ওজন কর। কোশে অল্প পরিমাণ **শুক ও বিশুদ্ধ চিনির অজার বা সুগার চারকোল** (sugar charcoal) লও এবং কোশটি আবার ওজন কর। কোশটি একটি দহন-নলের মধ্যে ভর। দহন-নলের ডান পাশে কিছু শুক ও বিশুদ্ধ কপার অক্সাইড

(CuO) ভরা। ঘন কষ্টিক পটাস (KOH) দ্রবণ-ভরা একটি পটাস বালব বা সোডালাইম-ভরা U-নল লও এবং U-নল বা পটাস বালবের ওজন কর।



কার্বনের ভুল্যাংকভার নির্ণয়ের পরীক্ষা

বালবের বা U-নলের ডান মুখে গলিত ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড-ভরা একটি রক্ষক নল (guard tube) ফিট কর। পটাস বালব ও রক্ষক-নল একত্রে এখন দহন নলের ডান পাশে ফিট কর। দহন-নলের বাম পাশে পরপর কষ্টিক পটাস (KOH) এবং ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড (H₂SO₄) ভরা অপর দুইটি U-নল ফিট কর। অক্সিজেনের সঙ্গে দহন-নলে যাতে কার্বন ডাই-অক্সাইড বা জলীয় বাষ্প প্রবেশ করিতে না পারে সেজন্য ইহা প্রতিরোধকরূপে ব্যবহার করা হয়। কষ্টিক পটাস ভরা U-নল কার্বন ডাই-অক্সাইড শুষিয়া লয় এবং দহন নলে শুধু অক্সিজেন প্রবেশ করে।

এখন বাম দিক হইতে দহন-নলে শুষ্ক ও বিশুদ্ধ অক্সিজেন চালাও এবং দহন নলটি বাম দিক হইতে দহন-চুল্লীর উচ্চ তাপে উত্তপ্ত কর।

অক্সিজেন দহন নলের মধ্যে বোটে রক্ষিত কার্বনের সঙ্গে বিক্রিয়ায় কার্বন ডাই-অক্সাইড গ্যাসে পরিণত হয়। যথা : $C + O_2 = CO_2$; অক্সিজেনের স্বল্পতাহেতু যদি আংশিক পরিমাণে কার্বন মনোক্সাইড গ্যাস তৈরী হয়, তাহা হইলে সেই গ্যাস (CO) তপ্ত কপার অক্সাইডের (CuO) ভিতর দিয়া প্রবাহিত হওয়ার সময় কার্বন ডাই-অক্সাইডে পরিণত হয়। যথা :



দহন-নলে উৎপন্ন কার্বন ডাই-অক্সাইড (CO₂) নল হইতে বাহির হইয়া পটাস বালবে প্রবেশ করে এবং বালবের কষ্টিক পটাস দ্রবণ সমগ্র কার্বন ডাই-অক্সাইড শুষিয়া নেয়। বাস্তব পরীক্ষায় পটাস বালবের ডানপাশে আরেকটি গলিত ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড-ভরা টিউব সংযোগ করিতে হয় পটাস-বালব হইতে উৎক্ষিপ্ত বাষ্প শোষণের জন্য। পটাস বালবে বাহ্যতে বায়ুর জলীয় বাষ্প প্রবেশ করিতে না পারে তজ্জকু ডান পাশে একটি গলিত ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড-পূর্ণ রক্ষক নল ফিট করা থাকে।]

পরীক্ষার পরে পটাস বালবের ওজন লও। এখন এইভাবে কার্বনের তুল্যাংকভার গণনা কর :

পরীক্ষার আগে খালি কোশের ওজন = W_1 গ্রাম,

পরীক্ষার আগে কোশ + কার্বনের ওজন = W_2 গ্রাম

∴ কার্বনের ওজন = $(W_2 - W_1)$ গ্রাম

পরীক্ষার আগে পটাস বালবের ওজন = W_3 গ্রাম

পরীক্ষার পরে পটাস বালব + CO_2 -এর যুক্ত ওজন = W_4 গ্রাম

∴ কার্বন ডাই-অক্সাইডের (CO_2) ওজন = $(W_4 - W_3)$ গ্রাম

কার্বন ডাই-অক্সাইডের (CO_2)-এর ওজন হইতে কার্বনের (C) ওজন বাদ দিলে অক্সিজেনের ওজন পাওয়া যায়। সুতরাং অক্সিজেনের ওজন = $(W_4 - W_3) - (W_2 - W_1)$ গ্রাম।

অর্থাৎ $(W_4 - W_3) - (W_2 - W_1)$ গ্রাম অক্সিজেন যুক্ত হয় $(W_2 - W_1)$ গ্রাম কার্বনের সঙ্গে। সুতরাং, 8 গ্রাম অক্সিজেন যুক্ত হয়

$$\frac{(W_2 - W_1) \times 8}{(W_4 - W_3) - (W_2 - W_1)} \text{ গ্রাম কার্বনের সঙ্গে}$$

$$\text{অতএব, কার্বনের তুল্যাংকভার} = \frac{(W_2 - W_1) \times 8}{(W_4 - W_3) - (W_2 - W_1)}$$

বাস্তব পরীক্ষায় দেখা যায় কার্বনের তুল্যাংকভার = 3 ✓

গণনা : (i) 1.2 গ্রাম কার্বন পোড়াইয়া তৈরী হয় 4.4 গ্রাম কার্বন ডাই-অক্সাইড। কার্বনের তুল্যাংক নির্ণয় কর।

[1.2 gms of carbon when burnt forms 4.4 gms of carbon dioxide. What is the equivalent wt. of carbon ?]

কার্বনের (C) ওজন = 1.2 গ্রাম

কার্বনের ডাই-অক্সাইডের (CO_2) ওজন = 4.4 গ্রাম

∴ অক্সিজেনের ওজন = $4.4 - 1.2 = 3.2$ গ্রাম

অর্থাৎ 3.2 গ্রাম অক্সিজেন যুক্ত হয় 1.2 গ্রাম কার্বনের সঙ্গে

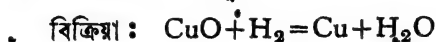
$$8 \text{ গ্রাম অক্সিজেন যুক্ত হয় } \frac{1.2 \times 8}{3.2} = 3 \text{ গ্রাম কার্বনের সঙ্গে}$$

অর্থাৎ, কার্বনের তুল্যাংক = 3

(ii) নিম্নলিখিত তথ্য হইতে কপার ও অক্সিজেনের তুল্যাংকভার নির্ণয় কর :

1.58 গ্রাম তপ্ত কপার অক্সাইডের উপরে শুষ্ক হাইড্রোজেন চালানো হয় এবং তাহার ফলে জল তৈরী হয় 36 গ্রাম। পরীক্ষার পরে পরিত্যক্ত কপার পাওয়া যায় 1.26 গ্রাম।

[36 gm of water is formed by passing dry hydrogen on 1.58 gm of heated copper oxide when 1.26 gm of copper is left after the experiment. Calculate the equivalent weights of copper and oxygen.]



কপার অক্সাইডের ওজন = 1.58 গ্রাম ; কপারের ওজন = 1.26 গ্রাম

∴ অক্সিজেনের ওজন = 1.58 - 1.26 = .32 গ্রাম

এই অক্সিজেন হাইড্রোজেনের সঙ্গে যুক্ত হইয়া জল গঠন করে = .36 গ্রাম

সুতরাং হাইড্রোজেনের ওজন = (.36 - .32) = .04 গ্রাম

অর্থাৎ .04 গ্রাম হাইড্রোজেন (H_2) যুক্ত হয় .32 গ্রাম অক্সিজেনের (O_2) সঙ্গে।

সুতরাং 1 গ্রাম হাইড্রোজেন যুক্ত হয় $\frac{.32}{.04} = 8$ গ্রাম অক্সিজেনের সঙ্গে

∴ অক্সিজেনের তুল্যাংকভার = 8

আবার, .32 গ্রাম অক্সিজেন যুক্ত হয় 1.26 গ্রাম কপারের সঙ্গে

সুতরাং 8 গ্রাম অক্সিজেন যুক্ত হয় $\frac{1.26}{.32} \times 8 = 31.5$ গ্রাম কপারের সঙ্গে

∴ কপারের তুল্যাংকভার = 31.5

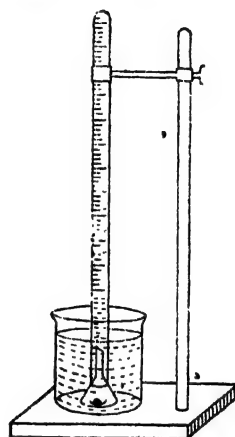
II. ধাতুর তুল্যাংকভার (Equivalent wt. of Metal)

2. হাইড্রোজেন প্রতিস্থাপন পদ্ধতি (Hydrogen displacement Method) : ধাতুর সঙ্গে হাইড্রোক্লোরিক বা সালফিউরিক অ্যাসিডের (HCl বা H_2SO_4) বিক্রিয়া ঘটাইয়া হাইড্রোজেন (H_2) গ্যাস তৈরী করা যায়। 'N. T. P'-তে 1 c.c. হাইড্রোজেন গ্যাসের ওজন = .0009 গ্রাম। ধাতুর সাহায্যে হাইড্রোজেন (H_2) গ্যাস উৎপন্ন করিয়া এই গ্যাসের আয়তন

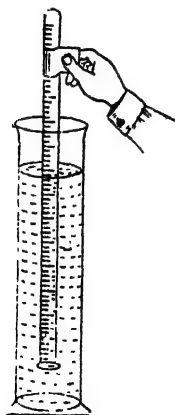
মাংপা বায়ু এং এই আয়তন N. T. P-তে কত হইবে তাহাও সংযুক্ত গ্যাসমন্ত্ৰ প্ৰয়োগ কৰিয়া নিৰ্ণয় কৰা যায়। এইভাবে কি পৰিমাণ ওজনৰ ধাতু কত পৰিমাণ ওজনৰ হাইড্ৰোজেন তৈৰী কৰে তাহা নিৰ্ণয় কৰিয়া ধাতুৰ তুল্যাংক স্থিৰ কৰা যায়। যথা :

$$\text{ধাতুৰ তুল্যাংক} = \frac{\text{ধাতুৰ ওজন}}{\text{ধাতু কৰ্তৃক অপসারিত হাইড্ৰোজেনৰ ওজন}}$$

পৰীক্ষা : একটা ওয়াচ গ্লাসে '08 গ্ৰামেৰ কাছাকাছি ওজনৰ বিপ্লব জিংক ওজন কৰ। এই জিংক একটা বীকাৰেৰে রাখিয়া একটা ফানেল উপুড় কৰিয়া ইহা ঢাকিয়া দাও। ফানেলেৰ নলেৰ মাথা পৰ্যন্ত ডুবাইয়া বীকাৰটি জলে পূৰ্ণ কৰ। একমুখ বন্ধ এং আয়তন চিহ্ন লিখিত একটা অংশাক্তিত তথা গ্ৰাজুয়েটেড টিউবে (graduated tube) জল ভৰ এং জল-ভৰা অংশাক্তিত নলটি উপুড় কৰিয়া ধাৱকেৰ সাহায্যে জলে-ভোৰা ফানেলেৰ নলেৰ উপৰে বসাইয়া দাও।



হাইড্ৰোজেন উৎপাদন



উৎপন্ন গ্যাসেৰ আয়তন নিৰ্ণয়

এখন বীকাৰেৰ জলে ধীৰে ধীৰে সালফিউৰিক অ্যাসিড ঢাল। প্ৰথমে 'বিপ্লব জিংকেৰ সঙ্গ সালফিউৰিক অ্যাসিডেৰ কোন বিক্ৰিয়া হইবে না। বীকাৰে কয়েক ফোটা কপাৰ সালফেট দ্ৰবণ ফেল। ইহাৰ ফলে সালফিউৰিক অ্যাসিড ও জিংকেৰ মধ্য বিক্ৰিয়া ঘটিবে এং ফানেলেৰ নীচে হাইড্ৰোজেন উৎপন্ন হইয়া তাহা অংশাক্তিত নলে জমা হইবে। [বিক্ৰিয়া : $\text{Zn} + \text{H}_2\text{SO}_4 = \text{H}_2 + \text{ZnSO}_4$]। হাইড্ৰোজেন উৎপাদন সম্পূৰ্ণ হইলে বুড়ো আঙ্গুলেৰ পাতে অংশাক্তিত নলেৰ খোলা মুখটি বন্ধ কৰিয়া হাইড্ৰোজেন 'গ্যাস-ভৰা নলটি একটা জল-ভৰা জাৰেৰ মধ্য রাখ এং অংশাক্তিত নলেৰ জল এং বীকাৰেৰ জল এক সমতল (same level) কৰা।

এই অবস্থায় হাইড্রোজেন গ্যাসের আয়তন মাপ। অংশাক্ত নলের ভিতরের ও বাহিরের জল এক সমতল না হইলে গ্যাসের আয়তন মাপ ঠিক হইবে না। [অংশাক্ত নলটি হাত দিয়া না ধরিয়া ভাঁজ-করা কাগজ দিয়া জড়াইয়া ধরা উচিত। অন্ত্যায় হাতের गरমে হাইড্রোজেন গ্যাসের আয়তন বৃদ্ধি পাইবে।] এখন পরীক্ষাগারের দেয়ালে সংলগ্ন থার্মোমিটার ও ব্যারোমিটার দেখিয়া ঘরের তাপাংক ও বায়ুর চাপ লিখিয়া লও। পরীক্ষার পরে এইভাবে জিংকেজ তুল্যাংকভার নির্ণয় কর :

মনে কর, জিংকের ওজন = W গ্রাম ; হাইড্রোজেনের আয়তন = V c.c..

পরীক্ষাগারের উষ্ণতা = $t^{\circ}\text{C}$; বায়ুর চাপ = P মিলিমিটার ; জলীয় বাষ্পের চাপ = f মিলিমিটার।

জলের উপরে সংগৃহীত হওয়ার ফলে হাইড্রোজেন গ্যাসের সঙ্গে কিছু জলীয় বাষ্পও মিশ্রিত থাকে। তাই, অংশাক্ত নলে সংগৃহীত গ্যাসের চাপ = হাইড্রোজেন গ্যাসের চাপ + জলীয় বাষ্পের চাপ। এই যুক্ত চাপ বায়ুর চাপের (P) সমান ;

অর্থাৎ, হাইড্রোজেন গ্যাসের চাপ + $f = P$;

সুতরাং শুদ্ধ হাইড্রোজেন গ্যাসের চাপ

= বায়ুর বাপ - জলীয় বাষ্পের চাপ = $(P - f)$ মিলিমিটার

$(P - f)$ মিলিমিটার চাপে এবং $t^{\circ}\text{C}$ উষ্ণতায় গ্যাসের আয়তন = V c.c. ;

এই V c.c. হাইড্রোজেন গ্যাস N. T. P. অর্থাৎ প্রমাণ চাপ ও তাপাংকে (0°C ও 760 mm) বয়েল ও চার্লসের সংযুক্ত গ্যাস-সূত্র অনুযায়ী যদি হয় V_1 c.c., তবে :

$$\frac{V(P-f)}{t+273} = \frac{V_1 \times 760}{273+0} ; \text{ অথবা } V_1 = \frac{V(P-f) \times 273}{760(t+273)} \text{ c.c.}$$

$$V_1 \text{ c.c. হাইড্রোজেন গ্যাসের ওজন} = \frac{V(P-f) \times 273}{760(t+273)} \times .00009 \text{ গ্রাম}$$

[কারণ, N. T. P.-তে 1 c.c. হাইড্রোজেনের ওজন = .00009 গ্রাম]

$$\therefore \text{জিংকের তুল্যাংকভার} = \frac{\text{জিংকের ওজন}}{\text{প্রতিস্থাপিত হাইড্রোজেনের ওজন}} \\ = \frac{W}{V_1 \times .00009} = \frac{W \times 760(t+273)}{V(P-f) \times 273 \times .00009}$$

হাইড্রোজেন অপসারণ-পন্থায় ম্যাগনেসিয়াম ও আয়রনের তুল্যাংকভারও নির্ণয় করা যায়। এই পন্থায় টিন ও অ্যালুমিনিয়ামের তুল্যাংকভার নির্ণয়ের

পরীক্ষায় সালফিউরিক অ্যাসিডের পরিবর্তে হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড ব্যবহার করিতে হয়। একমাত্র জিংক ছাড়া অন্য কোন ধাতুর তুল্যাংক নির্ণয়-পরীক্ষায় কপার সালফেট মিশাইবার প্রয়োজন নাই। এরূপভাবে তুল্যাংকভার নির্ণয়ের ক্ষেত্রে ধাতু লইতে হয় অল্প পরিমাণে। কারণ, ধাতুর পরিমাণ বেশি হইলে নির্গত হাইড্রোজেন গ্যাসের পরিমাণ বেশি হইয়া অংশাক্তিত নল হইতে বাহির হইয়া পড়িবে। ✓

গণনা : (i) 15 গ্রাম ধাতু হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিডে দ্রবীভূত করিলে যে হাইড্রোজেন উৎপন্ন হয় N. T. P.-তে তাহার আয়তন 30 c.c. ; ধাতুটির তুল্যাংক নির্ণয় কর।

[30 c. c. of hydrogen is produced at N. T. P. by the action of hydrochloric acid on 15 gm of a metal. Find the equivalent weight of the metal.]

N. T. P.-তে 30 c. c. হাইড্রোজেনের ওজন = (30×0.00009) গ্রাম

অর্থাৎ, (30×0.00009) গ্রাম হাইড্রোজেন উৎপন্ন করার জন্য প্রয়োজন
= 0.15 গ্রাম ধাতু

সুতরাং 1 গ্রাম হাইড্রোজেন উৎপন্ন করার জন্য প্রয়োজন = $\frac{0.15 \times 1}{30 \times 0.00009}$
= 55.5 গ্রাম ধাতু

তাই, ধাতুটির তুল্যাংকভার = 55.5

(ii) 0.218 গ্রাম ম্যাগনেসিয়াম হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইয়া 17°C তাপাংকে এবং 754.5 mm চাপে 218.2 c.c. হাইড্রোজেন গ্যাস উৎপন্ন করে। এই গ্যাস সংগৃহীত হয় জল সরাইয়া। 17°C তাপাংকে জলীয় বাষ্পের চাপ = 14.4 mm ; ম্যাগনেসিয়ামের তুল্যাংকভার কত ?

[218.2 c.c. of hydrogen is produced at 17°C temp. and 754.5 mm pressure by the action of HCl on 0.218 gms of magnesium. The volume of gas produced is collected in a jar by displacement of water. Pressure of water vapour being 14.4 mm at 17°C. Find the equivalent weight of magnesium.]

হাইড্রোজেনের চাপ = $(P - f) = 754.5 - 14.4 = 740.1$ mm.

17°C তাপাংক ও 740.1 mm চাপে হাইড্রোজেনের আয়তন
= 218.2 c.c.

সুতরাং N. T. P. অর্থাৎ 0°C ও 760 mm চাপে 218.2 c.c. গ্যাসের আয়তন যদি হয় V c.c., তবে বয়েল ও চার্লসের সংযুক্ত সূত্র অনুযায়ী V c.c. হইবে :

$$\frac{P_1 V_1}{T_1} = \frac{P_2 V_2}{T_2} ; \text{ অর্থাৎ, } \frac{V \times 760}{273} = \frac{218.2 \times 740.1}{17 + 273}$$

$$\therefore \text{ অথবা, } V = \frac{218.2 \times 740.1 \times 273}{760 \times 290} = 200 \text{ c.c.}$$

N. T. P.-তে 200 c.c. হাইড্রোজেনের ওজন = $(200 \times .00009)$ গ্রাম

$$\begin{aligned} \text{সুতরাং ম্যাগনেসিয়ামের তুল্যাংকভার} &= \frac{\text{ম্যাগনেসিয়ামের ওজন}}{\text{হাইড্রোজেনের ওজন}} \\ &= \frac{218}{200 \times .00009} = 12.12 \end{aligned}$$

৩ বিজারণ পদ্ধতি

(Reduction method)

জারণের সাধারণ অর্থ ধাতুর সঙ্গে অক্সিজেনের সংযোজন এবং বিজারণের সাধারণ অর্থ ধাতুর অক্সাইড হইতে অক্সিজেন বিয়োজন বা অপসারণ। সুতরাং জারণ বা বিজারণ পন্থায় একটি ধাতু কত পরিমাণ অক্সিজেনের সঙ্গে যুক্ত বা বিযুক্ত হয় তাহা স্থির করিয়া ধাতুর তুল্যাংক নির্ণয় করা যায়। কারণ, 8 ভাগ ওজনের অক্সিজেনের সঙ্গে যুক্ত বা ইহা হইতে যে পরিমাণে ধাতু বিযুক্ত হয় তাহাই সেই ধাতুর তুল্যাংক।

(i) ম্যাগনেসিয়ামের তুল্যাংকভার (Eq. wt. of magnesium) :
ঢাকনী সহ একটি শুষ্ক মুছির ওজন লও। মুছিতে স্বল্প পরিমাণে শুষ্ক ও বিত্তল্ক ম্যাগনেসিয়ামের ফিতা লও এবং মুছিটি ওজন কর। ঢাকনীর মুখটি অল্প ফাঁক রাখিয়া মুছিটি ধীরে ধীরে উচ্চ তাপে উত্তপ্ত করিয়া ম্যাগনেসিয়ামকে সম্পূর্ণরূপে ম্যাগনেসিয়াম অক্সাইড (MgO) রূপে জারিত কর। মুছিটি শোষণকাধারে তথা ডেসিকেকটারে রাখিয়া ঠাণ্ডা কর এবং ইহার ওজন লও। এখন এই ভাবে গণনা কর :

$$\text{মুছি + ঢাকনী} = W_1 \text{ গ্রাম ; মুছি + ঢাকনী + ম্যাগনেসিয়াম} = W_2 \text{ গ্রাম}$$

$$\text{ম্যাগনেসিয়ামের (Mg) ওজন} = (W_2 - W_1) \text{ গ্রাম}$$

$$\therefore \text{ 'মুছি + ঢাকনী + ম্যাগনেসিয়াম অক্সাইড (MgO) } = W_3 \text{ গ্রাম ;}$$

$$\therefore \text{ , অক্সিজেনের ওজন} = (W_3 - W_2) \text{ গ্রাম}$$

সুতরাং পরীক্ষায় দেখা যায়

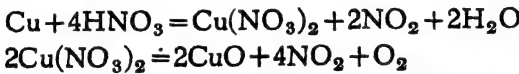
$(W_3 - W_2)$ গ্রাম অক্সিজেন $(W_2 - W_1)$ গ্রাম ম্যাগনেসিয়ামের সঙ্গে যুক্ত হইয়া ম্যাগনেসিয়াম অক্সাইড গঠন করে।

সুতরাং ৪ গ্রাম অক্সিজেনের সঙ্গে যুক্ত হয় $\frac{8 \times (W_2 - W_1)}{W_3 - W_2}$ গ্রাম Mg ;

$$\therefore \text{ম্যাগনেসিয়ামের তুল্যাংকভার} = \frac{8 \times (W_2 - W_1)}{(W_3 - W_2)} = 12$$

[পরীক্ষালব্ধ ফল]

(ii) কপারের তুল্যাংকভার (Eq. wt. of copper) : ম্যাগনেসিয়ামের দ্বারা কপারকে বায়ুতে সরাসরিভাবে উত্তপ্ত করিয়া সম্পূর্ণরূপে অক্সাইডে পরিণত করা সব সময় সম্ভব হয় না। তাই, প্রথমে কপার ও নাইট্রিক অ্যাসিডের বিক্রিয়া ঘটাইয়া কপার নাইট্রেট তৈরী করা হয় এবং এই কপার নাইট্রেট কড়া তাপে উত্তপ্ত করিলে ইহা বিয়োজিত হইয়া কালো কিউপ্রিক অক্সাইডে পরিণত হয়। যথা :



পরীক্ষা : ঢাকনিসহ একটি শুষ্ক পোরসেলিন মুছি বা ক্রুসিবল্ ওজন কর। মুছিতে কয়েক টুকরা কপার লও এবং ঢাকনিসহ মুছিটি আবার ওজন কর। মুছিতে কয়েক ফোঁটা নাইট্রিক অ্যাসিড ফেল। কপারের সঙ্গে বিক্রিয়ায় বাদামী রঙের নাইট্রোজেন পারক্সাইড নির্গত হইবে এবং কপার দ্রবীভূত হইয়া কপার নাইট্রেট দ্রবণে পরিণত হইবে। এই কপার নাইট্রেট দ্রবণ জলগাহ তথা ওয়াটার বাথের উপরে রাখিয়া শুষ্ক কর। শুষ্ক কপার নাইট্রেট ভরা, মুছিটি ত্রিকোণ ধারকের উপর রাখিয়া ধীরে ধীরে কড়া তাপে উত্তপ্ত করিয়া সম্পূর্ণভাবে কপার অক্সাইডে পরিণত কর। এখন এইভাবে গণনা কর :

মুছির ওজন = W_1 গ্রাম ; মুছি + কপারের ওজন = W_2 গ্রাম

\therefore কপারের (Cu) ওজন = $(W_2 - W_1)$ গ্রাম

মুছি + কপার অক্সাইডের (CuO) ওজন = W_3 গ্রাম

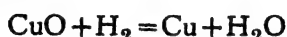
\therefore অক্সিজেনের ওজন = $(W_3 - W_2)$ গ্রাম

$$\text{সুতরাং কপারের তুল্যাংকভার} = \frac{(W_2 - W_1)}{(W_3 - W_2)} \times 8 = 31.75$$

[পরীক্ষালব্ধ ফল]

জিংক, টিন, লেড, ম্যাগনেসিয়াম ইত্যাদির তুল্যাংকভারও এইভাবে প্রথম নাইট্রেট লবণে এবং পরে অক্সাইডে পরিণত করিয়া নির্ণয় করা যায়।

(iii) বিজারণ-পদ্ধতি (Reduction Process) : আয়রন ও কপারের তুল্যাংকভার বিজারণ পদ্ধতিতে নির্ণয় করা যায়। অতি-তপ্ত ধাতুর অক্সাইডের উপর হাইড্রোজেন চালাইলে ধাতুর অক্সাইড বিজারিত হইয়া ধাতুতে পরিণত হয়। যথা :



প্রথমে ধাতুর অক্সাইডের ওজন নির্ণয় করা হয় এবং বিজারণ ক্রিয়ার পরে ধাতুর ওজন মাপা হয়। তুল্যাংক খণনা করা হয় এইভাবে :

ধাতুর অক্সাইডের ওজন = W_1 গ্রাম

বিজারণের পরে প্রাপ্ত ধাতুর ওজন = W_2 গ্রাম

∴ অক্সিজেনের ওজন = $(W_1 - W_2)$ গ্রাম

$(W_1 - W_2)$ গ্রাম অক্সিজেন যুক্ত হয় W_2 গ্রাম ধাতুর সঙ্গে

সুতরাং, 8 গ্রাম অক্সিজেন যুক্ত হয় $\frac{W_2}{(W_1 - W_2)} \times 8$ গ্রাম ধাতুর সঙ্গে

ধাতুর তুল্যাংকভার = $\frac{W_2}{(W_1 - W_2)} \times 8$

গণনা : (1) 2 গ্রাম কপার নাইট্রিক অ্যাসিডে দ্রবীভূত করিয়া সেই দ্রবণকে বাষ্পীভূত এবং অবশেষে কড়া তাপে উত্তপ্ত করিয়া 2.508 গ্রাম কপার অক্সাইড পাওয়া যায়। কপারের তুল্যাংকভার কত ?

2 gms of Cu was used to prepare copper nitrate, which was then heated to obtain 2.508 gms of copper oxide. What is the equivalent weight of copper ?

কপার অক্সাইডের ওজন = 2.508 গ্রাম ; কপারের ওজন = 2 গ্রাম

∴ অক্সিজেনের ওজন = $(2.508 - 2) = .508$ গ্রাম

সুতরাং .508 গ্রাম অক্সিজেন যুক্ত হয় 2 গ্রাম কপারের সঙ্গে

∴ 8 " " " " " " $.508 \times 8 = 31.5$ গ্রাম কপারের সঙ্গে

সুতরাং কপারের তুল্যাংকভার = 31.5

4. 'ক্লোরিন সংযুক্তি বা বিযুক্তি পদ্ধতি

(Analysis or synthesis of Chlorides)

(i) সিলভারের তুল্যাংকভার (Eq. wt. of Silver) : এক টুকরা সিলভারের ওজন লও। এই সিলভারের টুকরাটি নাইট্রিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইয়া সিলভার নাইট্রেটে পরিণত কর। যথা : $Ag + 2HNO_3 = AgNO_3 + H_2O + NO_2$; এই সিলভার নাইট্রেটের সঙ্গে কিছু অধিক পরিমাণে লঘু হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড (HCl) মিশাও। এই বিক্রিয়ায় সমস্ত সিলভার সাদা সিলভার ক্লোরাইডরূপে অধঃক্ষিপ্ত হইবে। যথা : $AgNO_3 + HCl = AgCl \downarrow + HNO_3$; এই অধঃক্ষিপ্ত সিলভার ক্লোরাইড (AgCl) ছাকিয়া লও এবং উত্তপ্ত করিয়া শুক কর। এখন এইভাবে গণনা কর :

সিলভারের ওজন = W_1 গ্রাম ; সিলভার ক্লোরাইডের ওজন = W_2 গ্রাম

∴ ক্লোরিনের ওজন = $(W_2 - W_1)$ গ্রাম

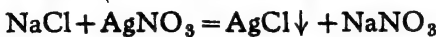
35.5 ভাগ ক্লোরিন যত ভাগ ওজনের সিলভারের সঙ্গে যুক্ত হয় তাহাই সিলভারের তুল্যাংকভার।

সুতরাং সিলভারের তুল্যাংকভার

$$= \frac{35.5 \times W_1}{(W_2 - W_1)} = 107.9 \text{ [পরীক্ষালব্ধ ফল]}$$

(ii) সোডিয়াম বা পটাসিয়ামের তুল্যাংকভার (Equivalent weight of Sodium or Potassium) : সোডিয়াম বা পটাসিয়াম বিস্কন্ধভাবে ওজন করা যায় না। কারণ, ইহার অক্সিজেনের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটায়। তাই, ইহাদের তুল্যাংক নির্ণয় করা হয় পরোক্ষভাবে।

পরীক্ষা : অল্প পরিমাণে সোডিয়াম বা পটাসিয়াম ক্লোরাইড ওজন কর। এই লবণ পাতিত জলে দ্রবীভূত করিয়া ইহার সঙ্গে পর্যাপ্ত পরিমাণে বিস্কন্ধ সিলভার নাইট্রেট দ্রবণ মিশাও। এই বিক্রিয়ায় সোডিয়াম বা পটাসিয়াম ক্লোরাইডের সমস্ত ক্লোরিন সিলভার ক্লোরাইড রূপে অধঃক্ষিপ্ত হয়। যথা :



এই সিলভার ক্লোরাইড (AgCl) অধঃক্ষেপ ছাকিয়া শুক কর এবং ওজন লও। এখন এইভাবে গণনা কর :

সোডিয়াম বা পটাসিয়াম ক্লোরাইডের ওজন = W_1 গ্রাম

সিলভার ক্লোরাইডের ওজন = W_2 গ্রাম

সিলভারের পারমাণবিক ওজন = 107.8 এবং ক্লোরিনের পারমাণবিক ওজন = 35.5 ; সুতরাং সিলভার ক্লোরাইড (AgCl) অণুর ওজন = 107.8 + 35.5 = 143.3)।

সুতরাং 143.3 গ্রাম সিলভার ক্লোরাইডে পাওয়া যায় 35.5 গ্রাম ক্লোরিন

অথবা W_2 গ্রাম সিলভার ক্লোরাইডে পাওয়া যায় = $\frac{35.5 \times W_2}{143.3}$ গ্রাম ক্লোরিন

সিলভার ক্লোরাইড (AgCl) এই ক্লোরিন (Cl) লাভ করিয়াছে সোডিয়াম বা পটাসিয়াম ক্লোরাইড (NaCl বা KCl) হইতে,

সুতরাং সোডিয়াম ক্লোরাইডে (NaCl) ক্লোরিনের (Cl) ওজন

$$= \frac{35.5 \times W_2}{143.3} \text{ গ্রাম}$$

সোডিয়াম ক্লোরাইডের (NaCl) ওজন = W_1 গ্রাম

সুতরাং সোডিয়ামের (Na) ওজন = $\left(W_1 - \frac{35.5 \times W_2}{143.3} \right)$ গ্রাম

অর্থাৎ $\frac{35.5 \times W_2}{143.3}$ গ্রাম ক্লোরিন যুক্ত হয় $\left(W_1 - \frac{35.5 \times W_2}{143.3} \right)$ গ্রাম

সোডিয়ামের সঙ্গে

∴ 35.5 গ্রাম ক্লোরিন যুক্ত হয়—

$$\frac{\left(W_1 - \frac{35.5 \times W_2}{143.3} \right) \times 35.5}{\frac{35.5 \times W_2}{143.3}} \text{ গ্রাম সোডিয়ামের সঙ্গে}$$

অথবা, $\left(\frac{W_1 \times 143.3}{35.5 \times W_2} - \frac{35.5 \times W_2}{143.3} \times \frac{143.3}{35.5 \times W_2} \right) \times 35.5$,, ,,

অথবা, $\left(\frac{W_1}{W_2} \times \frac{143.3}{35.5} - 1 \right) \times 35.5$ গ্রাম সোডিয়ামের সঙ্গে

অথবা, $\left(\frac{W_1}{W_2} \times 143.3 - 35.5 \right)$,, ,, ,,

∴ সোডিয়ামের তুল্যাংকভার = $\left(143.3 \times \frac{W_1}{W_2} \right) - 35.5 = 23$ ✓

[পরীক্ষালব্ধ ফল]

বিকল্প পদ্ধতি : মনে কর, সোডিয়ামের তুল্যাংকভার = x

যে কোন যৌগ গঠিত হয় উপাদানের তুল্যাংকভারের অনুপাতে। সুতরাং

সোডিয়াম ক্লোরাইডের তুল্যাংকভার

= সোডিয়ামের তুল্যাংকভার + ক্লোরিনের তুল্যাংকভার

= $x + 35.5$ [কারণ ক্লোরিনের তুল্যাংকভার = 35.5]

যোজনভার সূত্র অনুযায়ী :

$$\frac{\text{সোডিয়াম ও ক্লোরিনের যুক্ত তুল্যাংকভার}}{\text{সিলভার ও ক্লোরিনের যুক্ত তুল্যাংকভার}} = \frac{\text{সোডিয়াম ক্লোরাইডের ওজন (W}_1\text{)}}{\text{সিলভার ক্লোরাইডের ওজন (W}_2\text{)}}$$

[কারণ, সোডিয়াম, সিলভার ও ক্লোরিন (Na, Ag ও Cl) পরস্পর যুক্ত হয় তুল্যাংকভারের অনুপাতে]

$$\text{অথবা, } \frac{x+35.5}{107.8+35.5} = \frac{W_1}{W_2}$$

$$\text{বা, } x = (143.3 \times \frac{W_1}{W_2}) - 35.5 = 23 \text{ [পরীক্ষালব্ধ ফল]}$$

গণনা : (i) '97 গ্রাম সোডিয়াম ক্লোরিনের মধ্যে উদ্ভূত করার কালে 2.47 গ্রাম সোডিয়াম ক্লোরাইড গঠিত হয়। সোডিয়ামের তুল্যাংকভার নির্ণয় কর।

['97 gm of sodium when burnt in chlorine forms 2.47 gm of sodium chloride. What is the equivalent weight of sodium ?]

সোডিয়াম ক্লোরাইডের ওজন = 2.47 গ্রাম

সোডিয়ামের ওজন = '97 গ্রাম

∴ ক্লোরিনের ওজন = (2.47 - '97) = 1.5 গ্রাম

1.5 গ্রাম ক্লোরিন যুক্ত হয় '97 গ্রাম সোডিয়ামের সঙ্গে

$$\therefore 35.5 \text{ গ্রাম ক্লোরিন যুক্ত হয় } \frac{97 \times 35.5}{1.5} = 23 \text{ গ্রাম}$$

সোডিয়ামের সঙ্গে,

সুতরাং সোডিয়ামের তুল্যাংকভার = 23

(ii) 1 গ্রাম পটাসিয়াম ক্লোরাইড (KCl) 1.926 গ্রাম সিলভার ক্লোরাইড (AgCl) অধঃক্ষিপ্ত করে। সিলভারের তুল্যাংকভার = 108 এবং ক্লোরিনের তুল্যাংকভার = 35.5 ; পটাসিয়ামের তুল্যাংক নির্ণয় কর।

[1 gm of potassium chloride precipitates 1.926 gm of silver chloride. Eq. weight of Ag = 108 and of Cl = 35.5. What is the equivalent weight of potassium ?]

মনে কর, পটাসিয়ামের তুল্যাংকভার = x

$$\text{সুতরাং } \frac{\text{KCl-এর ওজন}}{\text{AgCl-এর ওজন}} = \frac{35.5 + x}{35.5 + 108}$$

$$\text{কিন্তু প্রশ্ন অনুযায়ী, } \frac{\text{KCl-এর ওজন}}{\text{AgCl-এর ওজন}} = \frac{1}{1.926}$$

$$\text{সুতরাং } \frac{35.5 + x}{35.5 + 108} = \frac{1}{1.926}; \text{ অথবা, } x = 39$$

অর্থাৎ, পটাসিয়ামের তুল্যাংকভার = 39

(iii) কোন ধাতুর ক্লোরাইডকে অক্সাইডে পরিণত করিলে 0.1827 গ্রাম ক্লোরাইড হইতে পাওয়া যায় 0.1057 গ্রাম অক্সাইড। ধাতুটির তুল্যাংকভার নির্ণয় কর।

[0.1827 gm of chloride of a metal forms 0.1057 gm of oxide on oxidation. What is the equivalent weight of the metal ?]

অক্সিজেনের তুল্যাংকভার = 8 এবং ক্লোরিনের = 35.5

মনে কর, ধাতুটির তুল্যাংকভার = x

সুতরাং 8 গ্রাম অক্সিজেন x গ্রাম ধাতুর সঙ্গে যুক্ত হইয়া গঠন করে $(x+8)$ গ্রাম অক্সাইড;

এবং 35.5 গ্রাম ক্লোরিন x গ্রাম ধাতুর সঙ্গে যুক্ত হইয়া গঠন করে $(x+35.5)$ গ্রাম ক্লোরাইড। তাই,

$$\frac{\text{অক্সাইডের ওজন}}{\text{ক্লোরাইডের ওজন}} = \frac{x+8}{x+35.5} = \frac{0.1057}{0.1827}; \text{ অথবা } x = 29.74.$$

5. ধাতু দ্বারা ধাতু প্রতিস্থাপন পদ্ধতি (Displacement with another metal)

জিংক বা আয়রন ধাতু কপার সালফেট দ্রবণ হইতে কপার প্রতিস্থাপিত করে এবং সিলভার নাইট্রেট দ্রবণ হইতে জিংক প্রতিস্থাপিত করে সিলভার। এই বিক্রিয়াগুলি ঘটে এইভাবে :



এই বিক্রিয়াগুলি হইতে দেখা যায়, একটি ধাতু অপর ধাতুকে ঠিক তুল্যাংকভারের অল্পপক্ষে প্রতিস্থাপিত করে; অর্থাৎ, 32.5 গ্রাম জিংক 31.5 গ্রাম কপার, 28 গ্রাম আয়রন, 31.5 গ্রাম কপার এবং 32.5 গ্রাম জিংক 108 গ্রাম সিলভার প্রতিস্থাপিত করে। সুতরাং এরূপ প্রতিস্থাপনের বিক্রিয়া হইতে একটি ধাতুর তুল্যাংকভার জানিয়া অন্য ধাতুর তুল্যাংকভার নির্ণয় করা যায়।

জিংকের তুল্যাংকভার (Equivalent weight of Zinc) :

পরীক্ষা : এক টুকরা বিশুদ্ধ জিংকের ওজন লও এবং ইহা কপার সালফেট দ্রবণে ফেল। বেশ কিছুক্ষণ বিক্রিয়ার পরে জিংক দ্রবীভূত হইয়া যাইবে এবং দ্রবণের তলায় কিছু পরিমাণ কপার অধঃক্ষিপ্ত হইবে। এই কপার পরিশ্রুত করিয়া শুক কর এবং ইহার ওজন লও। এখন এইভাবে গণনা কর :

$$\text{জিংকের ওজন} = W_1 \text{ গ্রাম}$$

$$\text{কপারের ওজন} = W_2 \text{ গ্রাম}$$

$$\text{কপারের তুল্যাংকভার} = 31.5$$

W_2 গ্রাম কপার W_1 গ্রাম জিংক প্রতিস্থাপিত করে .

$$\therefore 31.5 \text{ গ্রাম কপার প্রতিস্থাপন করে } \frac{W_1}{W_2} \times 31.5 \text{ গ্রাম জিংক}$$

$$\text{সুতরাং জিংকের তুল্যাংকভার } \frac{W_1}{W_2} \times 31.5 = 32.5$$

[পরীক্ষালব্ধ ফল]

এরূপ প্রতিস্থাপন পদ্ধতিতে আয়রন, সিলভার ও কপারের তুল্যাংকভারও নির্ণয় করা যায়।

গণনা : (i) 2.06 গ্রাম জিংক কপার সালফেট দ্রবণ হইতে 2 গ্রাম কপার প্রতিস্থাপিত করে। জিংকের তুল্যাংকভার = 32.5, কপারের তুল্যাংকভার কত ?

[2.06 gms of zinc displaces 2 gms of copper from a copper sulphate solution. Equivalent weight of Zn = 32.5 ; What is the equivalent weight of copper ?]

2.06 গ্রাম জিংক প্রতিস্থাপিত করে 2 গ্রাম কপার .

$$\therefore 32.5 \text{ গ্রাম } \text{''} \text{''} \text{''} \frac{2}{2.06} \times 32.5 = 31.55 \text{ গ্রাম কপার}$$

সুতরাং কপারের তুল্যাংকভার = 31.55

অনুশীলনী

1. মিথোমুপাত সূত্রটি (Law of Reciprocal proportions) বর্ণনা কর। এই সূত্রটিকে তুল্যাংকভার (Eq. wt.) সূত্র বলা হয় কেন? উদাহরণ দ্বারা বুঝাইয়া দাও।

2. কার্বনের তুল্যাংকভার ৪, অক্সিজেনের ৪ এবং হাইড্রোজেনের ১; কার্বন, অক্সিজেন ও হাইড্রোজেন, CO_2 , CH_4 , H_2O যৌগ গঠন করে। এই তথ্য হইতে কিভাবে তুমি মিথোমুপাত ও যোজনভার সূত্র প্রমাণ করিবে?

3. কিভাবে কার্বনের তুল্যাংকভার নির্ণয় করিবে? ১.৭৪ গ্রাম কিউপ্রিক সালফাইডে আছে ১.১৫ গ্রাম কপার এবং হাইড্রোজেন সালফাইডে আছে ৭৫.১% সালফার। কপারের তুল্যাংক কত?

4. কিভাবে হাইড্রোজেন প্রতিস্থাপন পন্থায় ম্যাগনেসিয়াম অথবা জলরনের তুল্যাংকভার নির্ণয় করিবে? ০.৪ গ্রাম ধাতু প্রমাণ তাপমাত্রা ও চাপে ২৭৪.৭৫ c.c. শুষ্ক হাইড্রোজেন উৎপন্ন করে। ধাতুটির তুল্যাংকভার নির্ণয় কর।

5. ১০০ গ্রাম Mg ৬৫.৪ গ্রাম অক্সিজেনের সঙ্গে যুক্ত হয় এবং ৪ গ্রাম O_2 যুক্ত হয় ১ গ্রাম H_2 -এর সঙ্গে। Mg-এর তুল্যাংকভার স্থির কর।

6. যোজনভার বলিতে কি বোঝ? জাররন ক্লোরিনের সঙ্গে যুক্ত হইয়া দুই বকম ক্লোরাইড গঠন করে। এই ক্লোরাইড দুইটিতে আররনের পরিমাণ ৪৫.৫% ও ৫৫%; লোহা-ব তুল্যাংক কত?

7. কিভাবে সোডিয়ামের তুল্যাংকভার নির্ণয় করিবে? একটি ধাতু-ব ক্লোরাইডে ক্লোরিনের পরিমাণ ৪৪.১১%; ধাতুটির তুল্যাংকভার কত?

8. ৫৭ গ্রাম ধাতু HCl-এর সঙ্গে বিক্রিয়ায় ২২°C ও ৭৫২ mm. চাপে ২৭৫ c.c. শুষ্ক হাইড্রোজেন উৎপন্ন করে। ধাতুটির তুল্যাংকভার নির্ণয় কর।

9. কি কি পন্থায় কপারের তুল্যাংকভার নির্ণয় করা সম্ভব? যে কোন একটি পন্থায় বর্ণনা দাও। ১.১১৪ গ্রাম কপার ০.২৪ অক্সিজেনের সঙ্গে যুক্ত হইয়া কপার অক্সাইড গঠন করে। কপারের তুল্যাংকভার নির্ণয় কর।

10. একটি ধাতুর ক্লোরাইডে ক্লোরিনের পরিমাণ = ৪৪.১১%; ক্লোরিনের তুল্যাংকভার = ৪৫.৫; ধাতুটির তুল্যাংকভার নির্ণয় কর।

11. ১.০৫ গ্রাম ধাতু ১.৫০ গ্রাম অক্সাইড তৈরী করে। ধাতুটির তুল্যাংকভার নির্ণয় কর।

12. ১.০ গ্রাম বিশুদ্ধ নাইট্রিক অ্যাসিডে দ্রবীভূত করিয়া যে ধাতুর নাইট্রেট পাওয়া যায় তাহা উত্তপ্ত করিয়া পাওয়া যায় ১.২৪৫৪ গ্রাম অক্সাইড। ধাতুটির তুল্যাংকভার নির্ণয় কর।

Questions to be discussed

1. State the law of Reciprocal proportion. Why this law is also called the law of equivalent or combining weight? Give illustrations.

2. What is equivalent weight? By what proportion of weight carbon and oxygen, sodium and chlorine, and nitrogen and hydrogen combine?

What will be the equivalent wt. or wts. of nitrogen in N_2 , NO , NO_2 , N_2O , and N_2O_5 ?

8. What is meant by equivalent weight? Why is it called combining wt.? How is it related to atomic weight? How would you determine the equivalent weight of carbon?

4. How would you determine the equivalent weight of zinc? Describe a method.

0.8 gm. of a metal can produce 278.75 c.c. of dry hydrogen at N. T. P. What is its equivalent weight? (Ans. 12)

5. What is meant by the equivalent weight of a metal? 0.218 gm. of Mg gave 218.2 c.c. of moist H_2 at 17°C and 754.5 mm. from HCl. Find the equivalent weight of the metal. Aqueous tension at 17°C = 14.4 mm. (Ans. 12.24)

6. A metal gains weight on burning. How would you determine eq. wt. of Mg. by burning it?

100 gms. of Mg combine with 65.6 gms. of oxygen and 8 gms of oxygen can combine with 1 gm of hydrogen. Find the equivalent weight of Mg. (Ans. 12.19)

7. Explain what you understand by combining weight of an element. Iron forms two chlorides containing 84.4% and 44% of iron. What will be the equivalent weight of iron?

8. What wt. of a metal of eq. wt. 12 will give 0.475 gm. of chloride? Eq. wt. of Cl = 35.5 (Ans. 0.12 gm)

9. 1 gm. of KCl solution gives 1.926 gms of AgCl when treated with excess of AgNO_3 solution. Taking eq. wt. of Ag as 108, and chlorine 35.5, calculate the eq. wt. of potassium. (Ans. 89.006)

10. What is meant by combining wt.? H_2S contain 94.1% S, CuCl_2 48.41 % of Cu, HCl 97.28 % of Cl, CuO 79.82 % of Cu. Find the equivalent weights of S, Cu, Cl and O.

11. 2.47 gms of CuO were obtained by oxidising 1.988 gms Cu by HNO_3 . 885 gm of Cu was precipitated by 840 gms of Zn from CuSO_4 solution. What are the equivalent weights of Cu and Zn? Knowing the equivalent weight of copper how can you determine the equivalent wt. of iron? (Ans. 81.75, 82.6)

12. 0.1 gm of a metal gave on treatment with dil. mineral acid 84.2 c.c. hydrogen at N. T. P. Calculate the equivalent wt. of the metal. (Ans. 82.49)

18. 0.177 gm of a metal when dissolved in dilute acid evolved 177 c.c. of dry hydrogen at 12°C and 766 mm pressure. Find the equivalent wt. of the metal. (Ans. 11.8)

14. 1.05 gms of a metal gave on oxidation 1.50 gms of its oxide. Find the equivalent wt. of the metal. (Ans. 18.64)

15. 1.0 gm of pure metal when dissolved in nitric acid and the resulting nitrate decomposed by heat yield 1.2458 gms of the oxide. What is the equivalent wt. of the metal ? (Ans. 82.55)

16. Copper forms two oxides. On heating 1 gm of each in hydrogen, the residues weighed 0.799 and .888 gms respectively. Calculate two values of eq. wts. of copper. (Ans. 81.8, 68.4)

17. Dry hydrogen on passing over 1.58 gms of heated copper oxide produces 0.86 gm of water and 1.26 gms of copper. What are the equivalent weights of copper and oxygen ?

18. In an experiment 0.8 gm of a metal liberated 85 c. c. of hydrogen at 0°C and 760 mm. Find the equivalent wt. of the metal. (Ans. 8.92)

19. Illustrate the Law of equivalents from the following data ;

KCl ;	K—52.5% ;	Cl—47.5% ,	At. wts of
KI :	K—28.6% ;	I—76.4% ,	K—89.1, Cl—35.5
ICl :	I—78.2% ;	Cl—21.8% ,	and I—126.9

20. 1 gm of magnesium displaces 0.088 gm of hydrogen, 9 gms of silver and 5.25 gms of copper. What are the equivalent wts. of these elements ?

(Ans. Mg—12.05, Ag—108.4, Cu—63.5)

রাসায়নিক শব্দ পরিচিতি ও পরিভাষা : পারমাণবিক গুরুত্ব =
তুল্যাংকভার \times যোজ্যতা—Atomic weight = Equivalent weight \times
Valency, ডালং এবং পেটিট সূত্র—Dulong and Petit Law ;
ক্যান্নিজারো পদ্ধতি—Cannizzaro's method ; মিত্‌শারলিস সূত্র—
Mitscherlich's Law ; পারমাণবিক তাপ—Atomic heat ; আপেক্ষিক
তাপ—Specific heat

পারমাণবিক গুরুত্ব নির্ণয়ের অধ্যায়ে প্রথমে পারমাণবিক ওজন সম্বন্ধে প্রথম ভাগের
প্রাথমিক আলোচনা স্মরণ করাইয়া দেওয়া বাঞ্ছনীয়। পারমাণবিক ওজনের অক্সিজেন
এককের (Oxygen Unit) কথা উল্লেখ করা হইলেও গণনার ক্ষেত্রে হাইড্রোজেনের
পারমাণবিক ওজন ১ ধরিয়া গণনা করাই প্রথম শিক্ষার্থীর পক্ষে সহজতর। ক্যান্নিজারোর
পদ্ধতি এই অধ্যায়ে পুনর্বার স্মরণ করাইয়া দেওয়া আবশ্যিক। প্রতি পদ্ধতির পরে পদ্ধতিটি
গণনারূপে উদাহরণ দ্বারা বুঝাইয়া দেওয়া বাঞ্ছনীয়। ইহাতে সূত্রটি সহজবোধ্য হইবে।
পারমাণবিক ওজন ও তুল্যাংকভারের সম্বন্ধ, অ্যাভোগেড্রো সূত্র, ডালং-পেটিট সূত্র প্রয়োগ এবং
মিত্‌শারলিস পদ্ধতি অমুখ্যার পারমাণবিক ওজন নির্ণয় পাঠক্রমের অন্তর্ভুক্ত।

সাধারণত পরমাণুর গুরুত্ব বা ওজন বলিতে যাহা বোঝায় তাহা পরমাণুর
সঠিক বা প্রকৃত ওজন নয়,—ইহা হাইড্রোজেন পরমাণুর সঙ্গে তুলনামূলক
গুরুত্ব বা ওজন। হাইড্রোজেন পরমাণুর ওজন এক ধরিয়া হাইড্রোজেন
পরমাণুর তুলনায় অত্র কোন মৌলিক পদার্থের পরমাণু যতগুণ ভারী তাহাই
সেই মৌলিক পদার্থের পারমাণবিক ওজন বা গুরুত্ব। কার্বনের পারমাণবিক
ওজন ১২ ; ইহার অর্থ, একটি কার্বন পরমাণু ১২টি হাইড্রোজেন পরমাণুর সমান
ভারী। একটি ইউরেনিয়ামের পরমাণু একটি হাইড্রোজেনের পরমাণুর তুলনায়
২৩৮ গুণ ভারী। তাই, ইউরেনিয়ামের পারমাণবিক ওজন ২৩৮ ; [পারমাণবিক
ওজন সম্বন্ধে প্রথম ও দ্বিতীয় খণ্ডে প্রাথমিক আলোচনা করা হইয়াছে।]

পারমাণবিক ওজন নির্ণয়ে অক্সিজেন একক

(Oxygen unit in determining atomic weight)

১৮০৩ খৃষ্টাব্দে পারমাণবিক গুরুত্ব বা ওজন নির্দেশ করেন বিজ্ঞানী ডালটন।
তিনি হাইড্রোজেন পরমাণুর ওজন ১ ধরিয়া অর্থাৎ হাইড্রোজেন পরমাণুর এই
১ ওজনকে একক (Unit) বা মূল ধরিয়া অত্রাণ্ড মৌলিক পদার্থের পরমাণু
একটি হাইড্রোজেন পরমাণু তুলনায় কতগুণ ভারী তাহা নির্ণয় করিয়া বিভিন্ন

মৌলের পারমাণবিক ওজন স্থির করেন। 1805 খৃষ্টাব্দে বেলজিয়ান বিজ্ঞানী জে. এস. স্টাস (J. S. Stas) অক্সিজেনের পারমাণবিক ওজন 16 অর্থাৎ অক্সিজেন পরমাণুর এই 16 ওজনকে মূল তথা একক ধরিয়া অজ্ঞাত মৌলের পারমাণবিক ওজন স্থির করার পদ্ধতি প্রবর্তন করেন। সেই সময়ের বিভিন্ন পরীক্ষায় হাইড্রোজেনের তুল্যাংকভার নির্ণীত হয় 1; কিন্তু 1938 সালের বিভিন্ন পরীক্ষায় জলের (H_2O) অণুতে সংযোগী মৌলের তৌলিক অনুপাত বিশ্লেষণ করিয়া দেখা যায় যে হাইড্রোজেন ও অক্সিজেনের সংযোগের অনুপাত 1:008 : 8 ; সুতরাং হাইড্রোজেনের পারমাণবিক ওজন 1:008 এবং অক্সিজেনের 16.

অক্সিজেন প্রায় সমস্ত মৌলিক পদার্থের সঙ্গে যুক্ত হইয়া মৌল গঠনে সক্ষম, কিন্তু হাইড্রোজেন এরূপ মৌল গঠনে সক্ষম নয়। তাই, বর্তমানে বিভিন্ন মৌলের পারমাণবিক ওজনের মূল বা এককরূপে (base or unit) অক্সিজেনের পারমাণবিক ওজন 16 ধরা হয়। কারণ, বিভিন্ন মৌলিক পদার্থের অক্সাইড যোগ বিশ্লেষণ করিয়া 16 ভাগ অক্সিজেনের সঙ্গে কত ভাগ মৌলিক পদার্থ যুক্ত হয় তাহা প্রত্যক্ষ পরীক্ষায় নির্ণয় করিয়া সেই মৌলের পারমাণবিক ওজন বা গুরুত্ব স্থির করা যায়। অক্সিজেনের পারমাণবিক ওজন 16 ধরিলে হাইড্রোজেনের (H) পারমাণবিক ওজন হয় 1:008, কার্বনের (C) 12:01, নাইট্রোজেনের (N) 14:008, সোডিয়ামের (Na) 22:997 ইত্যাদি।

1938 খ্রীষ্টাব্দের পরে অক্সিজেনের পারমাণবিক ওজন 16 ধরিয়া অজ্ঞাত মৌলের পারমাণবিক ওজন সংশোধন করা হইয়াছে। অবশ্য, প্রাথমিক শিক্ষার্থীর সহজ অনুধাবনের জন্ত এখনও সাধারণ ও সরলভাবে হাইড্রোজেনের পারমাণবিক ওজন 1 ধরা হয়।

১৫ তুল্যাংকভার ও পারমাণবিক গুরুত্ব (Equivalent weight and Atomic weight)

তুল্যাংকভারের সাহায্যে সহজে এবং নিতুলভাবে পারমাণবিক গুরুত্ব নির্ণয় করা সম্ভব। কারণ, মৌলিক পদার্থের পারমাণবিক গুরুত্বের সঙ্গে তুল্যাংকভারের একটি সরল সম্বন্ধ বর্তমান।

মনে কর, কোন একটি মৌলিক পদার্থের পারমাণবিক গুরুত্ব (At. wt) = A

সেই মৌলিক পদার্থের বোজ্যতা (Valency) = V

সেই মৌলিক পদার্থের তুল্যাংকভার (Eq. wt.) = E

যোজ্যতার সংজ্ঞা অনুযায়ী বলা যায়, যে মৌলিক পদার্থের যোজ্যতা যত সেই মৌলিক পদার্থটি তত সংখ্যক হাইড্রোজেন পরমাণুর সঙ্গে যুক্ত হইতে পারে। [যথা : অক্সিজেনের যোজ্যতা 2 ; তাই অক্সিজেন (O) দুইটি হাইড্রোজেনের পরমাণুর (H) সঙ্গে যুক্ত হইয়া গঠন করে জল অণু (H_2O)। তাই বলা যায়, যেহেতু মৌলিক পদার্থটির যোজ্যতা V, সুতরাং V সংখ্যক হাইড্রোজেন পরমাণু মৌলিক পদার্থটির একটি পরমাণুর সঙ্গে যুক্ত হইতে পারে।

$$V \text{ সংখ্যক হাইড্রোজেন পরমাণুর ওজন} = V \times 1 = V$$

$$\text{এবং মৌলিক পদার্থের একটি পরমাণুর ওজন} = A$$

তাই, পরমাণুর সংখ্যার পরিবর্তে পরমাণুর গুরুত্ব বা ওজন হিসাবে লেখা যায় :

$$V\text{-ভাগ ওজনের হাইড্রোজেন পরমাণুর সঙ্গে যুক্ত হইতে পারে}$$

$$A \text{ ভাগ ওজনের মৌলিক পদার্থ}$$

$$\therefore 1 \text{ ভাগ ওজনের হাইড্রোজেন পরমাণুর সঙ্গে যুক্ত হইতে পারে}$$

$$\frac{A}{V} \text{ ভাগ ওজনের মৌলিক পদার্থ}$$

তুল্যাংকভারের সংজ্ঞা অনুযায়ী 1 ভাগ ওজনের হাইড্রোজেনের সঙ্গে যত ভাগ ওজনের যে কোন মৌলিক পদার্থ যুক্ত হয় তাহাই সেই পদার্থের তুল্যাংকভার বা ইকুইভ্যালেন্ট ওয়েট।

$$\text{তাই, } \frac{A}{V} = \text{মৌলিক পদার্থের তুল্যাংকভার} = E$$

$$\text{সুতরাং, } A = E \times V \text{ বা } E = \frac{A}{V}$$

$$\text{অর্থাৎ, তুল্যাংকভার} = \frac{\text{পারমাণবিক গুরুত্ব}}{\text{যোজ্যতা}}$$

$$\text{অথবা, পারমাণবিক গুরুত্ব} = \text{তুল্যাংকভার} \times \text{যোজ্যতা}$$

$$\text{তথা, অ্যাটমিক ওয়েট} = \text{ইকুইভ্যালেন্ট ওয়েট} \times \text{ভ্যালেন্সী}$$

$$A = E \times V$$

$$[\text{Atomic weight} = \text{Equivalent weight} \times \text{Valency}]$$

এই ফর্মুলার সহায়তায় যে-কোন মৌলিক পদার্থের পারমাণবিক গুরুত্ব নির্ণয় করা যায়।

গণনা : (i) অক্সিজেনের তুল্যাংকভার 8 এবং যোজ্যতা 2 ; অক্সিজেনের পারমাণবিক গুরুত্ব কত ?

পারমাণবিক গুরুত্ব ও তুল্যাংকভারের ফর্মুলা অনুযায়ী পারমাণবিক গুরুত্ব = $A = E \times V = 8 \times 2 = 16$.

(ii) সোডিয়ামের তুল্যাংকভার = 23 ; যোজ্যতা = 1 ; ইহার পারমাণবিক গুরুত্ব কত ?

$$A = E \times V = 23 \times 1 = 23$$

∴ সোডিয়ামের পারমাণবিক গুরুত্ব = 23

পারমাণবিক গুরুত্ব নির্ণয়

(Determination of Atomic weight)

মৌলিক পদার্থের পারমাণবিক গুরুত্ব নির্ণয়ের বিভিন্ন পদ্ধতির মধ্যে নিম্নলিখিত পদ্ধতি কয়টি সুপরিচিত :

1. ডুলং ও পেটিট সূত্রের (Dulong and Petit Law) প্রয়োগ পদ্ধতি ।

2. অ্যাভোগাড্রো-সূত্রের প্রয়োগ তথা ক্যান্নিজারো (Cannizzaro) পদ্ধতি ।

3. মিত্শারলিসের সমাকৃতি সূত্রের (Mitscherlich's Law of Isomorphism) প্রয়োগ পদ্ধতি ।

এই কয়েকটি পদ্ধতি ছাড়াও পারমাণবিক গুরুত্ব নির্ণয়ের আরও কয়েকটি পদ্ধতি আছে ।

এই পদ্ধতি তিনটি অবলম্বন করিয়া কোনো মৌলিক পদার্থের যে পারমাণবিক গুরুত্ব নির্ণয় করা হয় তাহা সাধারণত আনুমানিক (approximate) কিন্তু বিভিন্ন মৌলিক পদার্থের তুল্যাংকভার নিভুলভাবে নির্ণয় করা যায় এবং মৌলিক পদার্থের যোজ্যতাও সঠিকভাবে স্থির করা যায় । তাই, কোন মৌলিক পদার্থের তুল্যাংকের সঙ্গে যোজ্যতা গুণ করিয়া সেই মৌলিক পদার্থের নিভুল পারমাণবিক গুরুত্ব নির্ণয় করা যায় । কারণ, $A = E \times V$.

পারমাণবিক গুরুত্ব নির্ণয়-পদ্ধতির সাধারণ নীতি

মৌলিক পদার্থের পারমাণবিক গুরুত্ব নির্ণয় করা হয় সাধারণত এইভাবে :

- (i) প্রথমে, মৌলিক পদার্থটির নিভুল তুল্যাংকভার নির্ণয় করা হয়।
- (ii) দ্বিতীয়ত, উপরের যে-কোন একটি পদ্ধতি অবলম্বনে মৌলিক পদার্থের আনুমানিক (approximate) পারমাণবিক গুরুত্ব নির্ণয় করা হয়।

(iii) তৃতীয়ত, আনুমানিক পারমাণবিক গুরুত্বকে তুল্যাংকভার দ্বারা ভাগ করিয়া মৌলিক পদার্থের যোজ্যতা স্থির করা হয়। [$A = E \times V$ বা $V = A/E$]। যোজ্যতা সব সময়েই একটি পূর্ণসংখ্যা। তাই, ইহা কখনও ভগ্নাংশ হইতে পারে না। কিন্তু পারমাণবিক গুরুত্ব আনুমানিক হওয়ায় ভগ্নাংশ ভগ্নাংশ হইতে পারে। সেজন্য এরূপ ভগ্নাংশের নিকটবর্তী পূর্ণসংখ্যাকে যোজ্যতা বা ত্যালেন্সী ধরা হয়।

(iv) চতুর্থত, মৌলিক পদার্থের এই যোজ্যতা-সংখ্যা দ্বারা তুল্যাংকভারকে গুণ করিয়া সঠিক (exact) পারমাণবিক গুরুত্ব স্থির করা হয়।

1. ডালং ও পেটিট সূত্রের প্রয়োগ-পদ্ধতি (Application of Dulong and Petit Law)

বিজ্ঞানী ডালং ও পেটিট 1819 খ্রীষ্টাব্দে অনেকগুলি কঠিন (solid) মৌলিক পদার্থের পারমাণবিক তাপ তথা অ্যাটমিক হিট (Atomic heat) নির্ণয় করেন। মৌলিক পদার্থের আপেক্ষিক তাপ এবং পারমাণবিক গুরুত্ব তথা স্পেসিফিক হিট (Specific heat) এবং অ্যাটমিক ওয়েটের গুণফলকে বলা হয় পারমাণবিক তাপ বা অ্যাটমিক হিট। যথা :

✓ পারমাণবিক তাপ = আপেক্ষিক তাপ \times পারমাণবিক গুরুত্ব

$$\text{অতরাং, পারমাণবিক গুরুত্ব} = \frac{\text{পারমাণবিক তাপ}}{\text{আপেক্ষিক তাপ}} \left[\text{At. wt.} = \frac{\text{At. heat}}{\text{Sp. heat.}} \right]$$

বাস্তব পরীক্ষায় দেখা যায়, কঠিন অবস্থায় প্রতিটি মৌলিক পদার্থের পারমাণবিক তাপ মোটামুটি একটি সুনির্দিষ্ট স্থির সংখ্যা অর্থাৎ প্রায় এক এবং প্রতিটি কঠিন মৌলিক পদার্থের ক্ষেত্রেই এই পারমাণবিক তাপ = 6.4

[মৌলিক পদার্থ কার্বন, সিলিকন ও বোরন ইত্যাদি স্বাভাবিক অবস্থায় কঠিন হওয়া সত্ত্বেও ইহাদের ক্ষেত্রে ডালং ও পেটিট সূত্র খাটে না।]

এই সূত্র হইতে কঠিন অবস্থায় মৌলিক পদার্থের পারমাণবিক গুরুত্ব নির্ণয় করা যায় এইভাবে :

$$\begin{aligned} \text{ডালং ও পেটিট সূত্র অনুযায়ী কঠিন অবস্থায় কোন মৌলিক পদার্থের} \\ \text{পারমাণবিক গুরুত্ব} \times \text{আপেক্ষিক তাপ} \\ = \text{পারমাণবিক তাপ} = 6.4 \text{ (আত্মমানিক)} \end{aligned}$$

$$\text{সুতরাং, পারমাণবিক গুরুত্ব} = \frac{6.4}{\text{আপেক্ষিক তাপ}}$$

$$\text{তথা, অ্যাটমিক ওয়েট} = \frac{6.4}{\text{স্পেসিফিক হিট}} \left(\text{At. wt.} = \frac{6.4}{\text{Sp. heat}} \right)$$

অর্থাৎ, কোনো একটি কঠিন মৌলিক পদার্থের আপেক্ষিক তাপ নির্ণয় করিয়া সেই সংখ্যা দ্বারা 6.4 সংখ্যাটিকে ভাগ করিলেই মৌলিক পদার্থটির আত্মমানিক গুরুত্ব নির্ণয় করা সম্ভব।

গণনা : (i) কোনো একটি ধাতুর আপেক্ষিক তাপ = 0.57 ; ইহার তুল্যাংকভার = 37.8 , ধাতুটির নিভুল পারমাণবিক গুরুত্ব স্থির কর।

ডালং ও পেটিট সূত্র অনুযায়ী,

$$\text{পারমাণবিক গুরুত্ব} = \frac{6.4}{\text{আপেক্ষিক তাপ}} = \frac{6.4}{0.57} = 112.28$$

$$\text{ধাতুটির যোজ্যতা} = \frac{\text{পারমাণবিক গুরুত্ব}}{\text{তুল্যাংকভার}} = \frac{112.28}{37.8} = 2.9 = 3.$$

[যোজ্যতা 2.9 অর্থাৎ, এরূপ ভগ্নাংশ হইতে পারে না। 2.9 সংখ্যাটির নিকটবর্তী পূর্ণসংখ্যা 3 ; সুতরাং ধাতুটির যোজ্যতা 3]

$$\begin{aligned} \text{সুতরাং, ধাতুটির সঠিক পারমাণবিক গুরুত্ব} &= \text{তুল্যাংকভার} \times \text{যোজ্যতা} \\ &= 37.8 \times 3 = 113.4 \end{aligned}$$

(ii) অ্যালুমিনিয়ামের আপেক্ষিক তাপ = 0.2143 ; তুল্যাংকভার = 9 ; অ্যালুমিনিয়ামের নিভুল পারমাণবিক গুরুত্ব কত ?

$$\begin{aligned} \text{ডালং ও পেটিট সূত্র অনুযায়ী অ্যালুমিনিয়ামের} \\ \text{আত্মমানিক পারমাণবিক গুরুত্ব} &= \frac{6.4}{\text{আপেক্ষিক তাপ}} = \frac{6.4}{0.2143} = 30 \end{aligned}$$

$$\text{আলুমিনিয়ামের যোজ্যতা} = \frac{\text{পারমাণবিক গুরুত্ব}}{\text{তুল্যাংকভার}} = \frac{30}{9} = 3.3 = 3$$

যোজ্যতা = 3 [কারণ, যোজ্যতা ভগ্নাংশ হইতে পারে না]

সুতরাং আলুমিনিয়ামের প্রকৃত পারমাণবিক গুরুত্ব .

$$= \text{তুল্যাংকভার} \times \text{যোজ্যতা} = 9 \times 3 = 27$$

2. ক্যান্নিজারো পদ্ধতি

(Cannizzaro Method)

প্রাথমিক রসায়নের, দ্বিতীয় খণ্ডের তৃতীয় সংস্করণে (174 পৃষ্ঠায়) পারমাণবিক গুরুত্ব নির্ণয়ে ক্যান্নিজারো পদ্ধতি কয়েকটি উদাহরণসহ আলোচনা করা হইয়াছে। অস্বরূপ পদ্ধতিতে আনুমানিক পারমাণবিক গুরুত্ব নির্ণয় করিয়া উল্লিখিত পন্থায় তুল্যাংকভার ও পারমাণবিক গুরুত্বের নিতুলতা পরীক্ষা করা যায়।

3. মিত্শারলিশ সূত্র পদ্ধতি

(Mitscherlich Law method)

ম্যাগনেসিয়াম সালফেট ও জিংক সালফেটের স্ফটিকের আকৃতি দেখিতে ছবহ এরকম। ম্যাগনেসিয়াম সালফেট ও জিংক সালফেটের দ্রবণ একত্র মিলাইয়া সেই মিশ্রিত দ্রবণের স্ফটিক তৈরী করিলে ম্যাগনেসিয়াম ও জিংকের মিশ্র স্ফটিক সৃষ্টি হয়। আবার ম্যাগনেসিয়াম সালফেট দ্রবণের মধ্যে যদি একটি জিংক সালফেট দানা বুলাইয়া দেওয়া যায় তবে জিংক সালফেটের গায় ম্যাগনেসিয়াম সালফেটের আস্তরণ পড়ে।

সমাকৃতিত্ব বা আইসোমরফিজম (Isomorphism) : যে সকল যৌগিক পদার্থ একরূপ (i) একই আকারের স্ফটিক গঠন করে, (ii) পরস্পরে মিশ্র স্ফটিক তৈরী করিতে পারে এবং (iii) একে অল্পের উপরে আন্তরণ কেলিতে পারে—সকল স্ফটিকে সমাকৃতি স্ফটিক বা ‘আইসোমরফাস ক্রিস্টাল’ (Isomorphous crystal) বলা হয় এবং স্ফটিক গঠনের একরূপ ধর্মকে বলা হয় সমাকৃতিত্ব বা ‘আইসোমরফিজম’।

কয়েকটি সমাকৃতি যৌগিক পদার্থের উদাহরণ :

1. জিংক সালফেট ($ZnSO_4, 7H_2O$), ম্যাগনেসিয়াম সালফেট ($MgSO_4, 7H_2O$), ফেরাস সালফেট ($FeSO_4, 7H_2O$).

2. পটাসিয়াম পারক্লোরেট ($KClO_4$) ও পটাসিয়াম পারম্যাঙ্গানেট ($KMnO_4$).

3. কপার সালফাইড (Cu_2S), সিলভার সালফাইড (Ag_2S)

4. পটাসিয়াম সালফেট (K_2SO_4), পটাসিয়াম ক্রোমেট (K_2CrO_4)

5. ম্যাঙ্গানাস কার্বনেট ($MnCO_3$) [রোডোক্রোসাইট] এবং ক্যাল-সিয়াম কার্বনেট ($CaCO_3$) [ক্যান্সাইট] ।

6. অ্যামোনিয়াম সালফেট [$(NH_4)_2SO_4$] এবং পটাসিয়াম সালফেট [K_2SO_4]

যে বৎসরে ড্যালং ও পেটিট পারমাণবিক তাপের সূত্রটি প্রকাশ করেন জার্মান বিজ্ঞানী মিত্‌শারলিস বিভিন্ন যৌগিক পদার্থের সমাকৃতি বিশ্লেষণ করিয়া সেই বৎসরেই (1819) সমাকৃতি সূত্র বা 'ল অব আইসোমরফিজম' (Law of Isomorphism) প্রকাশ করেন। সূত্রটি এই :

সমাকৃতি স্ফটিকে সমসংখ্যক পরমাণু সমভাবে সংযুক্ত থাকে। অর্থাৎ সমাকৃতি স্ফটিকের ফর্মুলা একই রকম।

$MgSO_4, 7H_2O$ ও $FeSO_4, 7H_2O$ —ম্যাগনেসিয়াম ও আয়রনের এই সালফেট যৌগ দুইটির স্ফটিকাকৃতি একরকম, গঠন একরকম এবং পরমাণুর সংখ্যাও এক—পার্থক্য শুধু ম্যাগনেসিয়াম (Mg) ও আয়রন (Fe) পরমাণু দুইটির বিভিন্নতায়। এই সমস্ত সমাকৃতি যৌগিক পদার্থ পারস্পরিক বিক্রিয়ায় একটি পরমাণু অপর মৌলিক পদার্থের ঠিক একটি পরমাণুকে প্রতিস্থাপিত (replace) করে,—অর্থাৎ একরূপ স্ফটিকগুলি পরস্পরে সমান সংখ্যক পরমাণুর দ্বারা প্রতিস্থাপিত হয়।

যে সমস্ত মৌলিক পদার্থ অতরূপ সমাকৃতি যৌগ গঠনে সক্ষম মিত্‌শারলিসের সূত্রটির একরূপ বৈশিষ্ট্য অবলম্বন করিয়া তাহাদের পারমাণবিক গুরুত্ব নির্ণয় করা যায়, এইভাবে :

মনে কর, দুইটি সমাকৃতি যৌগে মৌলিক পদার্থ A ও B প্রতিস্থাপিত হয় W_1 ও W_2 —একরূপ ওজনের পরিমাণে। A ও B-এর পারমাণবিক গুরুত্ব x এবং y ; মিত্‌শারলিসের সূত্র অনুযায়ী এক যৌগের একটি পরমাণু

অপর সমাকৃতি যৌগের ঠিক একটি পরমাণু প্রতিস্থাপিত করিবে। সুতরাং মৌলিক পদার্থ A-এর পরমাণু সংখ্যা = মৌলিক পদার্থ B-এর প্রতিস্থাপিত পরমাণু সংখ্যা। অধিকন্তু,

$$\text{পরমাণুর সংখ্যা} = \frac{\text{পরমাণুর প্রতিস্থাপিত ওজন}}{\text{পারমাণবিক ওজন}}$$

$$\text{সুতরাং } \frac{\text{A-এর প্রতিস্থাপিত ওজন}}{\text{A-র পারমাণবিক ওজন}} = \frac{\text{B-র প্রতিস্থাপিত ওজন}}{\text{B-র পারমাণবিক ওজন}}$$

$$\text{অথবা, } \frac{\text{A-র প্রতিস্থাপিত ওজন}}{\text{B-র প্রতিস্থাপিত ওজন}} = \frac{\text{A-র পারমাণবিক ওজন}}{\text{B-র পারমাণবিক ওজন}}; \text{ অর্থাৎ } \frac{W_1}{W_2} = \frac{x}{y}$$

গণনা : (i) সমাকৃতি Cu_2S এবং Ag_2S যৌগ দুইটিতে সালফারের (S) শতাংশিক পরিমাণ যথাক্রমে 20.14 ও 12.94; কপারের পারমাণবিক গুরুত্ব = 65.57, সিলভারের পারমাণবিক গুরুত্ব নির্ণয় কর।

[In two isomorphous compounds of Cu_2S and Ag_2S percentages of sulphur are 20.14 and 12.94; At. wt. of copper is 65.57. What is the atomic weight of silver ?]

Cu_2S যৌগে Cu-এর পরিমাণ = $100 - 20.14 = 79.86$

অর্থাৎ 79.86 গ্রাম Cu 20.14 গ্রাম S-এর সঙ্গে যুক্ত হয়

Ag_2S যৌগে Ag-এর পরিমাণ = $100 - 12.94 = 87.06$

অর্থাৎ 87.06 গ্রাম Ag, 12.94 গ্রাম S-এর সঙ্গে যুক্ত হয় ;

সুতরাং 20.14 গ্রাম সালফারের সঙ্গে Ag যুক্ত হইবে

$$= \frac{87.06 \times 20.14}{12.94} \text{ গ্রাম} = 135.5 \text{ গ্রাম}$$

মিত্শারলিসের সূত্র অনুযায়ী সম-ওজনের (20.14) সালফারের সঙ্গে যে অল্পপাতে Ag ও Cu যুক্ত হয় তাহা Ag ও Cu-এর পারমাণবিক আত্মপাতিক ওজনের সমান।

$$\text{তাই, } \frac{\text{Ag-এর পারমাণবিক ওজন}}{\text{Cu-এর পারমাণবিক ওজন}} = \frac{\text{প্রতিস্থাপিত Ag-এর ওজন}}{\text{প্রতিস্থাপিত Cu-এর ওজন}}$$

$$\text{অথবা, } \frac{\text{Ag-এর পারমাণবিক ওজন}}{65.57} = \frac{135.5 \text{ গ্রাম}}{79.86 \text{ গ্রাম}}$$

$$\text{অর্থাৎ, Ag-র পারমাণবিক ওজন (গুরুত্ব)} = \frac{135.5 \times 65.57}{79.86} = 107.9$$

(ii) পটাশিয়াম পারক্লোরেট (KClO_4) ও পটাশিয়াম পারম্যাঙ্গানেট (KMnO_4) সমাকৃতি ফটক। KClO_4 যৌগে $\text{K}=28.16\%$ এবং $\text{Cl}=25.63\%$ এবং KMnO_4 যৌগে $\text{K}=24.68\%$ এবং $\text{Mn}=34.82\%$; Mn-এর পারমাণবিক গুরুত্ব নির্ণয় কর।

[In the isomorphous compounds of KClO_4 and KMnO_4 percentages of K are 28.16% and 24.68% respectively. Again the percentages of Cl is 25.63% and of Mn is 34.82 . What is the at. wt. of Mn ?]

$$\text{KClO}_4 \text{ যৌগে } 24.68 \text{ গ্রাম K যুক্ত হইবে } \frac{25.63}{28.16} \times 24.68 \\ = 21.46 \text{ গ্রাম Cl-এর সঙ্গে}$$

Cl এবং Mn যে আত্মপাতিক ওজনে K-এর সম ওজনের (24.68 গ্রামের) সঙ্গে যুক্ত হয় তাহা ইহাদের পারমাণবিক গুরুত্বের আত্মপাতিক।

$$\text{সুতরাং } \frac{\text{Mn-এর পারমাণবিক ওজন}}{\text{Cl-এর পারমাণবিক ওজন}} = \frac{\text{প্রতিস্থাপিত Mn-এর ওজন}}{\text{প্রতিস্থাপিত Cl-এর ওজন}}$$

$$\text{অথবা, Mn-এর পারমাণবিক গুরুত্ব} = \frac{34.82}{21.46} \times 35.5 = 55.04$$

(iii) পটাশিয়াম সালফেট (K_2SO_4) ও পটাশিয়াম সিলেনেট (K_2SeO_4) সমাকৃতি যৌগ। পটাশিয়াম সালফেটে সালফারের অংশ $=18.39\%$ এবং পটাশিয়াম সিলেনেটে সিলেনিয়ামের অংশ $=35.77\%$; সালফারের পারমাণবিক গুরুত্ব $=32$; সিলেনিয়ামের পারমাণবিক গুরুত্ব কত?

[Potassium selenate (containing 35.77% Se) is isomorphous with potassium sulphate which contains 18.39% of S. Assuming that the at. wt. of S is 32, find the at. wt. of Se.]

K_2SeO_4 যৌগে 18.39 গ্রাম S যুক্ত হয় ($100 - 18.39$) অর্থাৎ, 81.61 গ্রাম K ও O এর সঙ্গে।

$$\text{K}_2\text{SeO}_4 \text{ যৌগে } 35.77 \text{ গ্রাম Se যুক্ত হয় } (100 - 35.77)$$

অর্থাৎ 64.23 গ্রাম K ও O-এর সঙ্গে

সুতরাং, 81.61 গ্রাম K এবং O-এর সঙ্গে Se যুক্ত হইবে

$$= \frac{35.77}{64.23} \times 81.61 = 45.5 \text{ গ্রাম}$$

সমগুরুত্বের K ও O-এর (81.61) সঙ্গে যে অনুপাতে Se ও S যুক্ত হয় তাহা Se ও S-এর পারমাণবিক গুরুত্বের অনুপাতের সমান ;

অর্থাৎ, $\frac{\text{Se-এর পারমাণবিক গুরুত্ব}}{\text{S-এর পারমাণবিক গুরুত্ব}} = \frac{\text{প্রতিস্থাপিত Se-এর ওজন}}{\text{প্রতিস্থাপিত S-এর ওজন}}$

অথবা, Se-এর পারমাণবিক গুরুত্ব = $\frac{45.5}{18.39} \times 32 = 79.2$

অনুশীলনী

1. তুল্যাংকভার ও পারমাণবিক গুরুত্বের সম্বন্ধ নির্ণয় কর। একটি মৌলিক পদার্থের তুল্যাংকভার 12, ইহাঙ্ক যোজ্যতা 2 ; মৌলিক পদার্থের পারমাণবিক গুরুত্ব কত ?
2. মৌলিক পদার্থের পারমাণবিক গুরুত্ব কি ঠিক উপায়ে সঠিকভাবে নির্ণয় করা যায় ?
3. ডালং ও পেটিট পদ্ধতির সাহায্যে কভাবে আনুমানিক পারমাণবিক গুরুত্ব নির্ণয় করিবে ? একটি ধাতুর ক্লোরাইডে ধাতুর অংশ = 47.22%, ইহার আপেক্ষিক তাপ = 0.094 ; ধাতুটির সঠিক পারমাণবিক গুরুত্ব কত ?
4. এক গ্রাম ধাতু সালফিউরিক অ্যাসিড হইতে N. T. P-তে 1242 c. c. হাইড্রোজেন উৎপন্ন করে। ধাতুটির আপেক্ষিক তাপ = 0.208, ধাতুটির তুল্যাংক, পারমাণবিক গুরুত্ব ও যোজ্যতা কত ?
5. 1 গ্রাম ধাতু লঘু অ্যাসিড হইতে N. T. P-তে 84.2 c. c. হাইড্রোজেন উৎপন্ন করে ; ধাতুটির তুল্যাংকভার ও পারমাণবিক গুরুত্ব নির্ণয় কর ?
6. কভাবে কার্বনের পারমাণবিক গুরুত্ব নির্ণয় করিবে ?
7. সমাকৃতিত্ব কাহাকে বলে ? উদাহরণ দিয়া বুঝাইয়া দাও। একটি ধাতুর সালফেটে 20.9% ধাতু বর্তমান এবং ইহা $\text{ZnSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ সমাকৃতি। ধাতুটির আনুমানিক পারমাণবিক গুরুত্ব কত ?
8. 'পারমাণবিক গুরুত্ব' ও 'তুল্যাংকভারের' পার্থক্য উদাহরণসহ বুঝাইয়া দাও। কি অবস্থায় তুল্যাংকভার ও পারমাণবিক ওজন এক হয় ? ডালং ও পেটিট এবং মিডশারলিস পদ্ধতিতে সঠিক পারমাণবিক গুরুত্ব নির্ণয় করা যায় না কেন ?

Questions to be discussed

1. Determine the relation between atomic weight and equivalent weight. The chlorides of a metal was found to contain 47.22% of the metal. Its sp. heat is .094. What is its exact at. wt. of the metal ?

সক্কেত : [ধাতুর তুল্যাংক : ক্লোরাইডে ক্লোরিন = (100 - 47.22) গ্রাম
(100 - 47.22) গ্রাম ক্লোরিন যুক্ত হয় 47.22 গ্রাম ধাতুর সঙ্গে

$$85.5 \quad \dots \quad \dots \quad \dots \quad \frac{47.22}{(100 - 47.22)} \times 85.5]$$

2. What are the methods of determining atomic weight ? State the principle of Dulong and Petit method. Sp. heat of an element is 0.198. What is its probable at. wt. ? [Ans. 82.82]

3. Describe a method by which the at. wt. of carbon can be determined.

4. State the relationship between the at. wt. and valency of an element.

1 gm of a metal produces 1242 c.c. of H_2 at N. T. P. Sp. ht. of the metal is 0.288. What are the equivalent wt., at. wt. and valency of the metal?

$$H\text{-এর ওজন} = 1242 \times 0.0009 \text{ গ্রাম}$$

$$\text{ধাতুর তুল্যত্ব} = \frac{1}{1242 \times 0.0009} = 8.99$$

$$\text{ধাতুর আণুবীক্ষণিক পারমাণবিক ওজন} = \frac{6.4}{0.288} = 26.8$$

$$\text{বোজ্যতা} = A/E = V = \frac{26.8}{8.99} = 3$$

$$\text{সঠিক পারমাণবিক ওজন} = 8 \times 8.99 = 26.97$$

5. The chloride of a metal contains 65.84% of chlorine. Its vapour density 85, calculate eq. wt., valency and at. wt. of the metal,

(Ans. Eq. wt.—18.42 At. wt.—55.26, Valency—8)

6. 0.589 gm of a metal when converted to its chloride weighs 0.7175 gm. The sp. heat of the metal is 0.059. What is its correct at. wt.? (Cl—35.5)

(Ans. 107.9)

7. What do you understand by the statement “the at. wt of chlorine is 35.5”? How would you determine equivalent wt. when at. wt. and valency of an element are given?

8. What is isomorphism? State the Law of Isomorphism. Illustrate it with example. Sulphate of a metal contains 20.9% metal. It is isomorphous with $ZnSO_4 \cdot 7H_2O$. What is the approximate at. wt. of the metal?

(Ans. 58.7)

9. An element A forms a chloride containing 29.84% of chlorine and is isomorphous with KCl. Calculate its atomic wt. (Ans. 85.87)

10. $ZnSO_4 \cdot 7H_2O$ is isomorphous with $MgSO_4 \cdot 7H_2O$. In the latter 9.76% of Mg and 18.01% of S are present. In the first compound Zn is present by 22.7% and S by 11.48%; At. wt. of Zn=65.5. Find the at. wt. of Mg. (Ans. 24.186)

11. A metal forms three volatile chlorides containing 28.6, 88.2 and 48.8 percentages of chlorine respectively. Its sp. heat is 0.055. Find the exact at. wt. of the metal. (Ans. 114.44)

12. The vapour density of chloride of an element is 66 and the oxide of the element contain 58% of the element. Calculate the valency and the at. wt. of the element. (Ans. V=8, At. wt.=27)

13. $KMnO_4$ is isomorphous with $KClO_4$ and contain 84.81% of Mn. What is the at. wt. of Mn? (Ans. 55)

14. 1 gm of a metal produces 124.2 c.c. H_2 at N, T, P. Sp heat of the metal is 0.288. Find the eq. wt. and valency of the metal.

(Ans. V=2, eq. wt.=20.15, at. wt.=40.5)

15. The chloride of a metal contains 65.84% of chlorine. Its vapour density is 85. Calculate the eq. wt., valency and at. wt. of the metal.

(Ans. Eq. wt. 18.42; At. wt. 55.26; Valency=8)

রাসায়নিক শব্দ পরিচিতি ও পরিভাষা: তড়িদ্বিচ্ছেষণ—Electrolysis; পরিবাহী—Conductor; অপরিবাহী—Non-conductor; তড়িদ্বিচ্ছেষক পদার্থ—Electrolyte; তড়িদ্বিচ্ছেষী লেখ—Voltameter; তড়িদ্বার—Electrode; পজিটিভ তড়িদ্বার—Positive Electrode; নিগেটিভ তড়িদ্বার—Negative Electrode; তড়িদশক্তি বা চার্জ—Electric charge; গলিত—Fused; তড়িদ-ক্ষরণ প্রবণতা—Discharge Potential; ক্যাথোড বিক্রিয়া—Cathode reaction; আনোড বিক্রিয়া—Anode reaction; ফ্যারাডের তড়িদ্বিচ্ছেষণী সূত্র—Faraday's Law of Electrolysis; তড়িদ্রাসায়নিক তুল্যাক—Electro-Chemical Equivalent (E. C. E.); রাসায়নিক তুল্যাক—Chemical Equivalent (C. E.); তড়িদলেপন—Electro-plating; ধাতু নিষ্কাশন—Extraction of metal; পরিশোধন—Purification; তড়িদ্বিচ্ছেষণবাদ—Theory of Electrolytic dissociation; আয়নীয় বিচ্ছেষণবাদ—Theory of Ionic dissociation.

জল বা কপার সালফেটের তড়িদ্বিচ্ছেষণের একটি পরীক্ষা দেখাইয়া এবং ভল্টামিটারের বিভিন্ন অংশের পরিচয় দিয়া তড়িদ্বিচ্ছেষণ-পদ্ধতি বর্ণনা করিলে ছাত্রদের পক্ষে বিষয়টি সহজবোধ্য হইবে। ফ্যারাডে সূত্রের সঙ্গে সঙ্গে কয়েকটি গুণনা দ্বারা সূত্রটির বিভিন্ন তাৎপর্য বুঝাইয়া দেওয়া বাঞ্ছনীয়। ফ্যারাডে সূত্র এবং তড়িদপরিবহণ ও তড়িদ্বিচ্ছেষণ পদ্ধতির আয়নিক ব্যাখ্যা পাঠক্রমের অন্তর্ভুক্ত।

সুইচ খুলিয়া দিলেই বিজলীবাতি জ্বলিয়া উঠে এবং সুইচ বন্ধ করিলেই বাতি নিভিয়া যায়। এরূপ ঘটনায় বোঝা যায় যে, আমাদের তারে বিদ্যুৎ অন্যরাসে চলাচল করিতে পারে এবং এরূপ বিদ্যুৎ বা তড়িৎ পরিবহণের ফলে আমাদের তারে কোন রাসায়নিক পরিবর্তন হয় না। তাই, প্রয়োজনমত বিজলী বাতি জ্বালানো বা নিভানো যায়। তামা, লোহা, সোনা, রূপা এরূপ প্রতিটি কঠিন ধাতুর ভিতর দিয়া তড়িৎ অন্যরাসে চলাচল করিতে পারে। কিন্তু কাঠ, গন্ধক, চিনি, সাধারণ অঙ্গার, কাচ ও রবার জাতীয় কঠিন পদার্থের ভিতর দিয়া তড়িৎ চলাচল করিতে পারে না। তরল পদার্থের মধ্যে ধাতু জাতীয় পারদের ভিতর দিয়া তড়িৎ চলাচল করিতে পারে এবং যে-কোন অ্যাসিড,

ক্ষার বা লবণের দ্রবণের ভিতর দিয়াও তড়িৎ অনায়াসে চলাচল করিতে পারে; কিন্তু তারপিন তেল, পেট্রল ইত্যাদি পদার্থের ভিতর দিয়া তড়িৎ চলাচল করিতে পারে না। সুতরাং দেখা যায়, কোন কোন পদার্থের ভিতর দিয়া তড়িৎ চলাচল করিতে পারে কিন্তু কোন কোন পদার্থ তড়িৎ পরিবহণে অক্ষম।

তড়িদ্রপরিবাহী ও অপরিবাহী পদার্থ (Conductor and non-conductor): যে-সকল পদার্থের ভিতর দিয়া তড়িৎ বা বিদ্যুৎ চলাচল করিতে পারে অর্থাৎ যে-সকল পদার্থ বিদ্যুৎ বা তড়িৎ পরিবহণে সক্ষম তাহাদের বলা হয় **তড়িদ্রপরিবাহী** বা **কন্ডাক্টর (conductor)** এবং যে-সকল পদার্থ বিদ্যুৎ বা তড়িৎ পরিবহণে অক্ষম তাহাদের বলা হয় **অপরিবাহী** বা **নন-কন্ডাক্টর (non-conductor)**।

যে-সকল পদার্থ তড়িৎ পরিবহণে সক্ষম তাহাদের প্রকৃতি দুই রকম। তামা বা অল্প যে-কোন ধাতু জাতীয় মৌলিক পদার্থের ভিতর দিয়া তড়িৎ চলাচলের ফলে সেই ধাতুর মধ্যে কোন রাসায়নিক পরিবর্তন ঘটে না। কিন্তু অ্যাসিড, ক্ষারক (base) বা লবণ (salt) জাতীয় যৌগিক পদার্থের দ্রবণের ভিতর দিয়া তড়িৎ চলাচলের ফলে ইহাদের মধ্যে রাসায়নিক পরিবর্তন ঘটে এবং ইহার ফলে এই যৌগিক পদার্থগুলি ভাঙ্গিয়া অল্প পদার্থ গঠিত হয়।

তড়িদ্র-বিলেবক্ষম পদার্থ বা ইলেক্ট্রোলাইট (Electrolyte): যে যৌগ দ্রবীভূত বা বিগলিত অবস্থায় তড়িৎ পরিবহণে সক্ষম এবং তড়িৎ পরিবহণের ফলে যাহা ভাঙ্গিয়া যায় তথা বাহার মধ্যে রাসায়নিক পরিবর্তন ঘটে সেরূপ যৌগকে বলা হয় **তড়িদ্র-বিলেবক্ষম পদার্থ** বা **ইলেক্ট্রোলাইট**। অ্যাসিড, ক্ষার ও লবণ জাতীয় যৌগ সেরূপ **ইলেক্ট্রোলাইট** বা **তড়িদ্র-বিলেবক্ষম পদার্থ**। কঠিন অবস্থায় ক্ষার ও লবণ তড়িতের অক্ষম পরিবাহী (bad conductor) কিন্তু দ্রবীভূত বা বিগলিত অবস্থায় ইহারা উত্তম তড়িৎ পরিবাহী (good conductor)।

তড়িদ্রবিলেবণ (Electrolysis): দ্রবীভূত বা বিগলিত অবস্থায় বিলেবক্ষম যৌগ বা ইলেক্ট্রোলাইটের ভিতর দিয়া তড়িৎ প্রবাহের ফলে সেই যৌগের যে রাসায়নিক বিলেবণ (chemical decomposition) ঘটে সেই পদ্ধতিকে **তড়িদ্রবিলেবণ** বা **ইলেক্ট্রোলিসিস** বলা হয়। [পূর্ণতর সংজ্ঞা 53 পৃষ্ঠায় দ্রষ্টব্য]

অ্যাসিড মিশ্রিত জলের (H_2O) মধ্যে তড়িৎপ্রবাহ চালাইলে জল ভাঙিয়া বা বিস্ফিট হইয়া হাইড্রোজেন ও অক্সিজেন উৎপন্ন হয়। বিগলিত সোডিয়াম ক্লোরাইডের ($NaCl$) মধ্যে অম্লরূপভাবে তড়িৎ-প্রবাহের ফলে সোডিয়াম ও ক্লোরিন উৎপন্ন হয়। এরূপ পদ্ধতিতে হাইড্রোজেন ও অক্সিজেন এবং সোডিয়াম ও ক্লোরিন উৎপাদনের প্রক্রিয়াকে যথাক্রমে বলা হয় জল এবং সোডিয়াম ক্লোরাইডের তড়িদ্বিচ্ছেষণ।

তড়িদ্বিচ্ছেষণের যন্ত্র ভল্টামিটার

যে পাত্রে তড়িদ্বিচ্ছেষণ ক্রিয়া সম্পন্ন করা হয় সেই পাত্রটিকে বলা হয় ভল্টামিটার (voltmeter) বা তড়িদ্বিচ্ছেষী লেখ। এই পাত্রে রাখা হয় তড়িদ্বিচ্ছেষকম (Electrolyte) বিগলিত পদার্থ বা সেই পদার্থের দ্রবণ। এই তরলের মধ্যে বুলাইয়া রাখা হয় দুইটি ধাতুর দণ্ড।

তড়িদ্বার (Electrode) : এরূপ যে ধাতু-দণ্ড দুইটির একটির মাধ্যমে তড়িৎ-বিচ্ছেষকম পদার্থের মধ্যে ব্যাটারী হইতে তড়িৎ-প্রবাহ প্রবেশ করে এবং তড়িৎ-বিচ্ছেষকম পদার্থ তথা ইলেক্ট্রোলাইটের ভিতর দিয়া প্রবাহিত হইয়া অপর দণ্ডের মাধ্যমে ব্যাটারিতে ফিরিয়া যায় উহাদের বলা হয় তড়িদ্বার বা ইলেক্ট্রোড। যে-তড়িদ্বার ব্যাটারীর পজিটিভ মুখের সঙ্গে সংযুক্ত থাকে তাহাকে বলা হয় পজিটিভ তড়িদ্বার বা পজিটিভ ইলেক্ট্রোড

(positive electrode) বা

অ্যানোড (anode) এবং যে-

তড়িদ্বার ব্যাটারীর নিগেটিভ

মুখের সঙ্গে সংযুক্ত থাকে তাহাকে

বলা হয় নিগেটিভ তড়িদ্বার

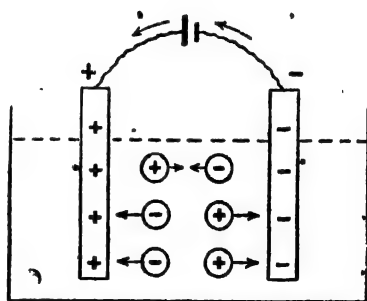
বা নিগেটিভ ইলেক্ট্রোড

(negative electrode) বা

ক্যাথোড (Cathode)।

ব্যাটারীর পজিটিভ মুখ হইতে

তড়িৎপ্রবাহ পজিটিভ তড়িদ্বারের পথে ভল্টামিটার প্রবেশ করে এবং তড়িৎ-বিচ্ছেষকম পদার্থের ভিতর দিয়া প্রবাহিত হইয়া নিগেটিভ তড়িদ্বারের পথে



তড়িদ্বিচ্ছেষণ পদ্ধতি

তড়িদ্রবাহ্য আবার ব্যাটারীতে প্রত্যাবর্তন করে। এইভাবে ভল্টামিটারের মধ্যে তড়িৎ চলাচল অবিরাম অব্যাহত থাকে। সাধারণত প্লাটিনাম, তামা, লোহা ইত্যাদি ধাতুর দণ্ড বা পাত অথবা গ্রাফাইট জাতীয় কার্বন দণ্ড তড়িদ্রবাহ্যর রূপে ব্যবহার করা হয়।

তড়িদ্রবিশ্লেষণ ও আয়ন গঠন

[Electrolytic dissociation and Ion]

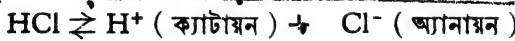
বিশ্লেষণযোগ্য যৌগ বা ইলেকট্রোলাইট দ্রবীভূত বা বিগলিত অবস্থায় স্বাভাবিকভাবেই যৌগের মূল উপাদানরূপে বিয়োজিত (dissociated) হইয়া যায়। এরূপ বিচ্ছিন্ন উপাদান তথা পরমাণু বা মূলকের গায় তড়িদ্রবাহ্য বা চার্জ প্রকাশ পায়। বিযুক্ত যৌগের একাংশে প্রকাশ পায় পজেটিভ তড়িদ্রবাহ্য বা পজেটিভ চার্জ এবং অপরাংশে প্রকাশ পায় নিগেটিভ তড়িদ্রবাহ্য বা নিগেটিভ চার্জ। বিযুক্ত যৌগের এরূপ তড়িদ্রবাহ্য অংশ দুইটি তথা পরমাণু বা মূলকে পজেটিভ ও নিগেটিভ তড়িতের মাত্রা বা চার্জ সমান থাকে বলিয়া দ্রবণ বা বিগলিত বিশ্লেষণযোগ্য যৌগে তথা ইলেকট্রোলাইটে তড়িদ্রবাহ্যের কোন বাহ্যিক লক্ষণ থাকে না। তাই স্বাভাবিক অবস্থায় দ্রবণ বা বিগলিত যৌগকে তড়িদ্রবাহ্য নিরপেক্ষ বা প্রশম অবস্থায় (neutral) পাওয়া যায়।

আয়ন (Ion) : তড়িদ্রবাহ্যী পরমাণু বা মূলককে বলা হয় আয়ন। সাধারণত বিগলিত বা দ্রবীভূত অবস্থায় বিশ্লেষণযোগ্য যৌগ তথা ইলেকট্রোলাইট বিয়োজিত হইয়া আয়ন গঠন করে। যে পরমাণু বা মূলক পজেটিভ তড়িৎ বা চার্জ বহন করে তাহাকে বলা হয় পজেটিভ আয়ন বা ক্যাটায়ন (Positive ion or Cation) এবং যে পরমাণু বা মূলক নিগেটিভ তড়িৎ বা চার্জ বহন করে তাহাকে বলা হয় নিগেটিভ আয়ন বা অ্যানায়ন (Negative ion or Anion); [আয়ন শব্দের অর্থ পরিব্রাজক।]

অ্যাসিড, ক্ষার ও লবণ বিশ্লেষণযোগ্য পদার্থ বা ইলেকট্রোলাইট। ইহারা দ্রবীভূত বা বিগলিত অবস্থায় প্রতীয়ম্য পদ্ধতিতে বিয়োজিত (Reversible dissociation) হইয়া পজেটিভ ও নেগেটিভ আয়ন তথা ক্যাটায়ন ও অ্যানায়ন গঠন করে। হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড (HCl) বিয়োজিত হইয়া

পঠন করে পজেটিভ চার্জবাহী হাইড্রোজেন আয়ন (H^+) এবং নিগেটিভ চার্জবাহী ক্লোরাইড আয়ন (Cl^-)। কার্যীয় যৌগ সোডিয়াম হাইড্রক্সাইড ($NaOH$) বিয়োজনে পজেটিভ চার্জবাহী সোডিয়াম আয়ন (Na^+) এবং নিগেটিভ চার্জবাহী হাইড্রোক্সিল আয়ন (OH^-) গঠিত হয়। অল্পরূপভাবে অ্যামোনিয়াম সালফেট $[(NH_4)_2SO_4]$ লবণ বিয়োজনে অ্যামোনিয়াম আয়ন (NH_4^+) এবং সালফেট আয়ন (SO_4^{2-}) গঠিত হয়।

বিভিন্ন ইলেক্ট্রোলাইটের প্রতিমূখী বিয়োজন পদ্ধতি (Reversible dissociation) সমীকরণের আকারে অল্পরূপভাবে দেখান যায় :



ডিড্বিচ্ছেদ্য যৌগ	ক্যাটায়ন	অ্যানায়ন
HNO_3	H^+	NO_3^-
H_2SO_4	$H^+ + H^+$	SO_4^{2-}
$NaOH$	Na^+	OH^-
$Ca(OH)_2$	Ca^{++}	$OH^- + OH^-$
$NaCl$	Na^+	Cl^-
$AlCl_3$	Al^{+++}	$Cl^- + Cl^- + Cl^-$

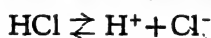
গ্রাম আয়ন (Gram Ion) : কোন আয়নের ওজন গ্রাম হিসাবে প্রকাশ করা হইলে তাহাকে গ্রাম আয়ন বলা হয়। বস্তুর ওজন হিসাবে একটি গ্রাম আয়ন অগণিত আয়নের সংযুক্ত তথা সমষ্টিগত ওজন।

আয়নের তড়িৎশক্তি বা চার্জ (Ionic charge) : এক একটি আয়ন যে মাত্রায় তড়িৎশক্তি বা চার্জ বহন করে তাহাই আয়নের চার্জ। এরূপ তড়িৎশক্তি বা চার্জের মাত্রা নির্ভর করে মৌলিক আয়ন বা মূলক আয়নের যোজ্যতার উপরে। এক মাত্রা যোজ্যতার জন্য একটি আয়ন এক ইয়ুনিট তথা এক একক নিগেটিভ বা পজেটিভ তড়িৎশক্তি বা চার্জ বহন করে। ধাতু-ধর্মী মৌল বা মূলক পজেটিভ চার্জ বহন করে এবং অধাতু-ধর্মী মৌল বা মূলক নিগেটিভ চার্জ বহন করে। হাইড্রোজেন অধাতু হওয়া সত্ত্বেও ধাতুর স্থায় ব্যবহার করে বলিয়া সাধারণত পজেটিভ চার্জ বহন করে। অ্যামোনিয়াম মূলক (NH_4) ধাতুধর্মী বলিয়া পজেটিভ চার্জ (NH_4^+) বহন করে। অ্যাসিড মূলক (NO_3 , SO_4 , Cl ইত্যাদি) এবং হাইড্রোক্সিল মূলক (OH) নিগেটিভ চার্জ বা তড়িৎশক্তি, (NO_3^- , SO_4^{2-} , Cl^- , OH^-) বহন করে। পরমাণু বা মূলকের গায় ‘+’ চিহ্ন দ্বারা এক মাত্রা বা এক ইয়ুনিট (unit) পজেটিভ চার্জ বা তড়িৎশক্তি এবং ‘-’ চিহ্ন দ্বারা

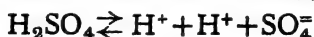
একমাত্রা বা এক ইয়ুনিট (unit) নিগেটিভ চার্জ বা তড়িদৃশক্তি নির্দেশ করা হয়। যথা :

মৌল বা মূলক	যোজ্যতা	আয়নের চার্জ	আয়নের প্রতীক
H	1	1	H ⁺
Cl	1	1	Cl ⁻
Ca	2	2	Ca ⁺⁺
Al	3	3	Al ⁺⁺⁺
NO ₃	1	1	NO ₃ ⁻
OH	1	1	OH ⁻
SO ₄	2	2	SO ₄ ⁼
PO ₄	3	3	PO ₄ ⁼
NH ₄	1	1	NH ₄ ⁺

আয়নের সংখ্যা ও বিপরীত-ধর্মী চার্জ বা তড়িদৃশক্তির সমতা (Number of Ions and balancing of opposite charges) : ইলেকট্রোলাইট বা তড়িদ্বিচ্ছেদ্য পদার্থের বিয়োজনের ফলে যে পজেটিভ আয়ন বা ক্যাটায়ন এবং নিগেটিভ আয়ন বা অ্যানায়ন সৃষ্টি হয় তাহাদের সংখ্যা সমান না-ও হইতে পারে কিন্তু পজেটিভ ও নিগেটিভ চার্জের মোট সংখ্যা সব সময়ে সমান হইবে। যদি আয়নের যোজ্যতা সমান হয় তাহা হইলে একপ বিপরীত-ধর্মী আয়নের সংখ্যাও সমান হইবে। হাইড্রোজেন ও ক্লোরিন উভয়ের যোজ্যতা এক। সুতরাং হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড বিয়োজনে একটি হাইড্রোজেন আয়ন ও একটি ক্লোরিন আয়ন গঠিত হইবে। যথা :



হাইড্রোজেনের যোজ্যতা এক এবং সালফেট মূলকের (SO₄) যোজ্যতা দুই। সুতরাং মোট আয়নের পজেটিভ ও নিগেটিভ চার্জের সমতার জন্য দুইটি হাইড্রোজেন আয়ন এবং একটি সালফেট আয়ন গঠিত হইবে। যথা :



অ্যালুমিনিয়ামের যোজ্যতা তিন এবং সালফেট মূলকের যোজ্যতা দুই। সুতরাং বিপরীত-ধর্মী আয়নের নিগেটিভ ও পজেটিভ চার্জের সমতার জন্য দুইটি অ্যালুমিনিয়াম আয়ন এবং তিনটি সালফেট আয়ন গঠিত হইবে। যথা :



এই প্রতিমূখী সমীকরণটি বিশ্লেষণ করিলে দেখা যায় যে অ্যালুমিনিয়াম ও সালফেট মূলকের উভয়ক্ষেত্রে মোট যোজ্যতা ছয়, অর্থাৎ নিগেটিভ চার্জের মাত্রাও ছয় এবং পজেটিভ চার্জের মাত্রাও ছয়।

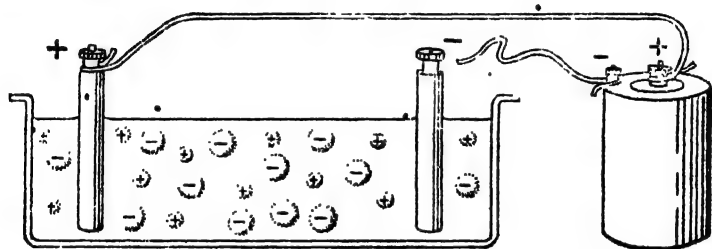
প্রতিটি অ্যাসিড একাংশে পজেটিভধর্মী হাইড্রোজেন এবং অপর অংশে অ্যাসিড মূলক দ্বারা গঠিত। যথা : H : Cl ; 2H : SO₄ ; H : NO₃ ;

$3H^+ : PO_4$ ইত্যাদি। ক্ষার একাংশে ক্ষারকীয় বা ধাতব মূলক (Basic or metallic radical) অপর্যাংশে হাইড্রোক্সিল মূলক (OH) দ্বারা গঠিত।
যথা: $Na : OH$; $Ca : 2(OH)$; $NH_4 : OH$ ইত্যাদি। লবণও অণুরূপভাবে একাংশে ধাতব মূলক এবং অপর্যাংশে অ্যাসিড মূলক দ্বারা গঠিত।
যথা: $Na : Cl$; $Cu : SO_4$; $2Na : SO_4$ · $Al : PO_4$ ইত্যাদি। সাধারণত লবণ বা ক্ষারের গঠনে ধাতব পরমাণুকে ধাতব-মূলক বা ক্ষারকীয়-মূলক (Basic radical) বলা হয়। তড়িৎ-বিশ্লেষণের ফলে অ্যাসিড, ক্ষার ও লবণ জাতীয় ইলেক্ট্রোলাইট মূল উপাদানের পৃথক অংশে বিভক্ত হইয়া কত মাত্রার পজ্জিতি বা নিগেটিভ চার্জসহ কিভাবে আয়ন গঠন করে নিচে তার কয়েকটি উদাহরণ দেওয়া হইল:

বিশ্লেষক যৌগ বা ইলেক্ট্রোলাইট	ক্যাটায়ন বা পজ্জিতি আয়ন (+)	অ্যানায়ন বা নিগেটিভ আয়ন (-)
অ্যাসিড		
HCl	H^+	Cl^- (ক্লোরাইড)
HNO_3	H^+	NO_3^- (নাইট্রেট)
H_2SO_4	$H^+ + H^+$	SO_4^{--} (সালফেট)
H_3PO_4	$H^+ + H^+ + H^+$	PO_4^{---} (ফসফেট)
ক্ষার		
NaOH	Na^+	OH^- (হাইড্রক্সিল)
KOH	K^+	OH^- „
$Ca(OH)_2$	Ca^{++}	$OH^- + OH^-$ „
লবণ		
NaCl	Na^+	Cl^- (ক্লোরাইড)
$CuSO_4$	Cu^{++}	SO_4^{--} (সালফেট)
$Al_2(SO_4)_3$	$Al^{+++} + Al^{+++}$	$SO_4^{--} + SO_4^{--} + SO_4^{--}$
NH_4Cl	NH_4^+	Cl^- (ক্লোরাইড)
$AgNO_3$	Ag^+	NO_3^- (নাইট্রেট)
জল		
$H_2O(HOH)$	H^+	OH^- (হাইড্রক্সিল)

তড়িদ্রবিশ্লেষণ (Electrolysis)

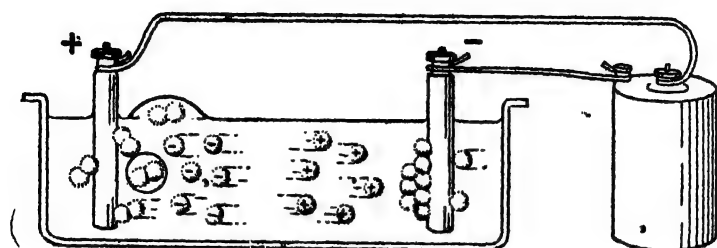
অ্যাসিড, কার ও লবণ-জাতীয় যৌগ তড়িদ্রবিশ্লেষণীয় পদার্থ বা ইলেক্ট্রোলাইট (electrolyte)। ইহারা কঠিন অবস্থায় তড়িৎ পরিবহণ করিতে পারে না। জলে দ্রবীভূত (solution) অবস্থায় অথবা উত্তাপের ফলে বিগলিত (fused) অবস্থায় ইহারা তড়িৎ পরিবহণে সক্ষম। এরূপ বিশ্লেষণীয় যৌগ বা ইলেক্ট্রোলাইট দ্রবীভূত বা বিগলিত অবস্থায় আয়নরূপে বিয়োজিত (dissociated) হইয়া যায়। এই তড়িদ্রবাহী আয়নগুলিই তড়িৎ পরিবহণের কাজ করে। সুতরাং তড়িদ্রবিশ্লেষণ-ক্রিয়ায় তড়িদ্রবাহকের সঙ্গে ব্যাটারী সংযোগের পূর্বেই ইলেক্ট্রোলাইট বা তড়িদ্রবিশ্লেষণীয় পদার্থ বিয়োজিত হইয়া অগতিত পজিটিভ ও নিগেটিভ আয়ন তথা ক্যাটায়ন ও অ্যানায়ন গঠন করে। ব্যাটারীর সঙ্গে তড়িদ্রবাহক দুইটি সংযোগের পূর্বেই কিভাবে দ্রবণে বা বিগলিত পদার্থে আয়ন গঠিত হয় নিচের চিত্রে তাহা দ্রষ্টব্য।



ব্যাটারী সংযোগের পূর্বে দ্রবণে পজিটিভ ও নিগেটিভ আয়ন গঠন

ভন্টামিটারের তড়িদ্রবাহকের (Electrode) সঙ্গে ব্যাটারীর পজিটিভ ও নিগেটিভ, মুখ সংযোগের ফলে যৌগের দ্রবণে অথবা বিগলিত ইলেক্ট্রোলাইট যৌগের মধ্যে তড়িৎ প্রবাহিত হইতে থাকে। দ্রবণে তড়িৎ-প্রবাহ বহন করে আয়ন। ভন্টামিটারের ইলেক্ট্রোডের সঙ্গে ব্যাটারী সংযোগের ফলে পজিটিভ আয়ন বা ক্যাটায়নগুলি নিগেটিভ তড়িদ্রবাহক বা ক্যাথোডের দিকে আকর্ষিত হইয়া ধাবিত হয় এবং তড়িদ্রবাহক বিপরীত-ধর্মী নিগেটিভ তড়িভের সংস্পর্শে প্রাপ্ত হইয়া সাধারণ তড়িদ্রবাহক-নিরপেক্ষ (neutral) পরমাণু বা মূলকরূপে পরিণত হয়। অনুরূপভাবে নিগেটিভ আয়ন বা অ্যানায়ন পজিটিভ তড়িদ্রবাহক বা অ্যানোডের দিকে ধাবিত হয় এবং বিপরীত ধর্মী পজিটিভ তড়িভের সংস্পর্শে নিরপেক্ষ পরমাণু বা মূলকে পরিণত হইয়া তড়িদ্রবাহকে সঞ্চিত হয়।

ব্যাটারীর তড়িদ-সংযোগে অর্থাৎ তড়িৎপ্রবাহের ফলে কিতাবে আয়নগুলি বিপরীত-ধর্মী তড়িদ্বারের দিকে আকর্ষিত হইয়া প্রশম বা নিরপেক্ষ কণারূপে দ্রবীভূত হয় নিচের চিত্রে তাহা দ্রষ্টব্য।



ব্যাটারী সংযোগের পরে তড়িদ্বারের দিকে আয়নের আকর্ষণে তড়িদ্বিলেখন প্রণালী

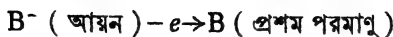
তড়িদ্বিলেখন (Electrolysis): দ্রবীভূত বা বিগলিত ইলেক্ট্রোলাইটের ভিতর দিয়া আয়নের সাহায্যে তড়িৎ পরিবহণ এবং ইলেক্ট্রোলাইট তথা তড়িৎ-বিলেখনক্ষম যৌগের রাসায়নিক বিল্লেখন প্রণালীকে তড়িদ্বিলেখন পদ্ধতি বলা হয়। বিগলিত সোডিয়াম ক্লোরাইডের ভিতর দিয়া সোডিয়াম (Na^+) ও ক্লোরিন আয়নের (Cl^-) সাহায্যে তড়িৎ প্রবাহিত হয় এবং এরূপ আয়ন বিপরীতধর্মী তড়িদ্বারে প্রশমিত হইয়া ক্যাথোডে নিরপেক্ষ সোডিয়াম এবং অ্যানোডে নিরপেক্ষ ক্লোরিন দ্রবীভূত হয়। এরূপ পদ্ধতিকে বলা হয় সোডিয়াম ক্লোরাইডের তড়িদ্বিলেখন।

তড়িদ্বিলেখনের কয়েকটি উদাহরণ

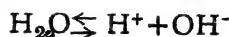
আয়ন প্রশমন পদ্ধতি : তড়িদ্বিলেখন ক্রিয়ায় পজ্জিট আয়ন নিগেটিভ তড়িদ্বারে তথা ক্যাথোডে নিগেটিভ তড়িতের সংস্পর্শে প্রশমিত হয়। পজ্জিট আয়নের এক ইয়ুনিট বা এক একক (unit) পজ্জিট তড়িৎ বা চার্জকে প্রশমিত করার জন্য এক ইয়ুনিট বা একক নিগেটিভ চার্জ বা তড়িৎ প্রয়োজন। এক ইয়ুনিট নিগেটিভ তড়িতের চিহ্ন $=e$; এক ইয়ুনিট নিগেটিভ তড়িদ্বাহী ইলেকট্রন কণার চিহ্ন $=e$; সুতরাং এক ইয়ুনিট পজ্জিট তড়িদ্বাহী আয়নকে প্রশমিত করার জন্য এক ইয়ুনিট নিগেটিভ তড়িৎ তথা একটি ইলেকট্রন সংযুক্ত করা প্রয়োজন। যথা :



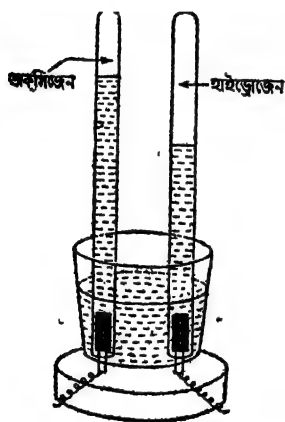
অনুরূপভাবে এক ইয়ুনিট নিগেটিভ তড়িদবাহী নিগেটিভ আয়নকে প্রশমিত করার জন্য এক ইয়ুনিট নিগেটিভ তড়িৎ বা একটি ইলেকট্রন বর্জন করা প্রয়োজন। যথা :



1. জল (H_2O) : জল মন্দ তড়িৎ-পরিবাহী (bad conductor) বিশ্লেষণকম যৌগ বা ইলেকট্রোলাইট। জলের অণুগুলি সামান্য অংশে মাত্র হাইড্রোজেন ও হাইড্রোকসিল আয়নরূপে বিয়োজিত হয়। যথা :



তড়িৎ চালনার ফলে হাইড্রোজেন আয়ন (H^+) নিগেটিভ তড়িদ্বারে তথা ক্যাথোডে আকর্ষিত হইয়া প্রথমে হাইড্রোজেন পরমাণু এবং পরে গ্যাসীয়



ভল্টামিটারের জলের তড়িৎ-বিশ্লেষণ

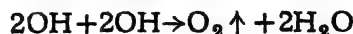
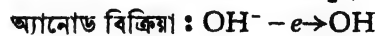
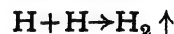
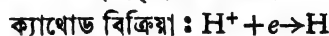
হাইড্রোজেন অণুতে (H_2) পরিণত হইয়া ক্যাথোড হইতে নির্গত হইয়া যায়। পক্ষান্তরে তড়িৎ চালনার ফলে নিগেটিভ হাইড্রোকসিল আয়ন (OH^-) পজিটিভ তড়িদ্বারে বা অ্যানোডে আকর্ষিত হইয়া প্রথমে নিরপেক্ষ হাইড্রোকসিল আয়নে পরিণত হয় এবং এই হাইড্রোকসিল আয়ন পারস্পরিক বিক্রিয়ায় জল ও অক্সিজেন গঠন করে। তাই, অ্যানোড হইতে তড়িদ-বিশ্লেষণের ফলে শেষ পর্যায়ে অক্সিজেন গ্যাস (O_2) নির্গত হয়। জলের

বিয়োজন এবং ক্যাথোড ও অ্যানোডের বিক্রিয়া অনুরূপ :

জলের প্রতিমুখী বিয়োজন :



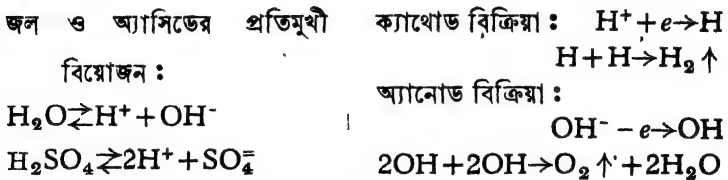
ইলেকট্রোড বিক্রিয়া :



জলে হাইড্রোজেন ও হাইড্রোকসিল আয়নের সংখ্যা খুব কম থাকে বলিয়া ফলস্বরূপ তড়িদবিশ্লেষণ ফলে খুব ধীরে ধীরে ক্যাথোডে হাইড্রোজেন গ্যাস এবং

আনোডে অক্সিজেন গ্যাস নির্গত হয়। জলে কয়েক ফোঁটা সালফিউরিক অ্যাসিড ফেলিলে জলের দ্রুত তড়িৎবিচ্ছেদ ঘটে।

2. লঘু সালফিউরিক অ্যাসিড (Dil. H_2SO_4) : সালফিউরিক অ্যাসিড মিশ্রিত জল বা লঘু সালফিউরিক অ্যাসিডের তড়িৎবিচ্ছেদ ক্রিয়া একই রকম। যদি ভর্তামিটারে প্লাটিনাম তড়িৎদ্বার ব্যবহার করা হয় তাহা হইলে ক্যাথোডে নির্গত হয় হাইড্রোজেন গ্যাস এবং আনোডে অক্সিজেন গ্যাস। প্রাথমিক বিয়োজনে জল (সামান্য পরিমাণে) এবং সালফিউরিক অ্যাসিড হাইড্রোজেন (H^+), হাইড্রোক্সিল (OH^-) ও সালফেট আয়ন (SO_4^{2-}) গঠন করে। ব্যাটারী সংযোগের পরে হাইড্রোজেন আয়ন (H^+) ক্যাথোডে নিগেটিভ তড়িৎের সংস্পর্শে আসে অর্থাৎ ইলেকট্রন গ্রহণ করে। এরূপ ক্যাথোড-বিক্রিয়ায় প্রথমে হাইড্রোজেন পরমাণু গঠিত হয় এবং পরে এই পরমাণু (H) হাইড্রোজেন অণুতে (H_2) পরিণত হয়। হাইড্রোক্সিল (OH^-) ও সালফেট (SO_4^{2-}) উভয় আয়নই আনোডের দিকে আকর্ষিত হয়, কিন্তু আনোড-বিক্রিয়া ঘটে শুধু হাইড্রোক্সিল আয়নের সঙ্গে। কারণ, সালফেট আয়নের তুলনায় হাইড্রোক্সিল আয়নের তড়িৎক্ষরণ প্রবণতা (discharge potential) বেশি। তাই একমাত্র হাইড্রোক্সিল আয়ন আনোডে ইলেকট্রন বর্জন করে এবং নিরপেক্ষ হাইড্রোক্সিল মূলকগুলি পারস্পরিক বিক্রিয়ায় অক্সিজেন ও জল গঠন করে। যথা :

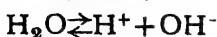


3. ঘন হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড ('Conc. HCl) : সাধারণ হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড ঘন জলীয় দ্রবণ। সুতরাং অ্যাসিড দ্রবণে জল (সামান্য পরিমাণে) এবং অ্যাসিড বিয়োজিত হইয়া হাইড্রোজেন (H^+), ক্লোরিন (Cl^-) এবং হাইড্রোক্সিল (OH^-) আয়ন গঠন করে। ক্যাথোড-বিক্রিয়ায় হাইড্রোজেন আয়ন ইলেকট্রন বা নিগেটিভ বিদ্যুৎ কণা গ্রহণ করিয়া প্রথমে হাইড্রোজেন পরমাণু এবং এই পরমাণু অণু গঠন করিয়া হাইড্রোজেন গ্যাসরূপে নির্গত হইয়া যায়। হাইড্রোক্সিল আয়নের তুলনায় ক্লোরিনের তড়িৎক্ষরণ প্রবণতা বেশি বলিয়া আনোডের বিক্রিয়ায় শুধু ক্লোরিন আয়ন

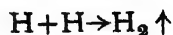
ইলেকট্রন বর্জন করিয়া, প্রথমে পরমাণু এবং পরে অণু গঠন করিয়া ক্লোরিন গ্যাসরূপে নির্গত হয়। যথা :

জল ও অ্যাসিডের প্রতিমুখী

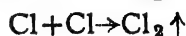
বিশোজনের :



ক্যাথোড-বিক্রিয়া : $\text{H}^+ + e \rightarrow \text{H}$



অ্যানোড বিক্রিয়া : $\text{Cl}^- - e \rightarrow \text{Cl}_2 \uparrow$



লঘু হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড (Dil. HCl) : হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিডের বিশ্লেষণে জলের পরিমাণ সামান্য থাকে বলিয়া অ্যানোডে তথা পজিটিভ তড়িদ্বারে ক্লোরিন নির্গত হয়। কিন্তু হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড খুব বেশি মাত্রায় লঘু হইলে অথবা কিছুক্ষণ তড়িদ্বিশ্লেষণের পর দ্রবণে হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিডের পরিমাণ কমিয়া গেলে ক্যাথোডে হাইড্রোজেন ও অ্যানোডে অক্সিজেন উৎপন্ন হয়। [লঘু জলীয় দ্রবণের তড়িদ্বিশ্লেষণ দ্রষ্টব্য]

৪. বিগলিত সোডিয়াম ক্লোরাইড (Fused NaCl) : বিগলিত অবস্থায় সোডিয়াম ক্লোরাইড তড়িদ্বিশোজিত হইয়া সোডিয়াম আয়ন (Na^+) এবং ক্লোরাইড আয়ন (Cl^-) গঠন করে।

সোডিয়াম ক্লোরাইড একটি তীব্র বিশ্লেষণক্ষম পদার্থ। ব্যাটারী সংযোগের পরে সোডিয়াম আয়ন বিপরীতধর্মী ক্যাথোডে আকর্ষিত হইয়া ইলেকট্রন গ্রহণ করে এবং নিরপেক্ষ সোডিয়ামে পরিণত হয়। ক্লোরাইড আয়ন অ্যানোডে আকর্ষিত হইয়া ইলেকট্রন বর্জন করে এবং প্রথমে ক্লোরিন পরমাণু এবং পরে ক্লোরিন অণুতে পরিণত হয়। যথা :

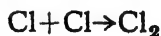
বিগলিত লবণের প্রতিমুখী

বিশোজনের :



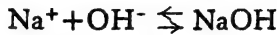
ক্যাথোড বিক্রিয়া : $\text{Na}^+ + e \rightarrow \text{Na}$

অ্যানোড বিক্রিয়া : $\text{Cl}^- - e \rightarrow \text{Cl}$



৫. ঘন সোডিয়াম ক্লোরাইড দ্রবণ (Conc. NaCl soln.) : ঘন সোডিয়াম ক্লোরাইড দ্রবণে তড়িৎ-বিশোজনের ফলে সোডিয়াম আয়ন (Na^+) এবং ক্লোরাইড আয়ন (Cl^-) গঠিত হয়। জল অণুগুলিও সামান্য পরিমাণে বিশোজিত হইয়া হাইড্রোজেন আয়ন (H^+) এবং হাইড্রোক্সিল (OH^-) আয়ন গঠন করেন। তড়িৎ চালনার ফলে সোডিয়াম আয়ন ক্যাথোডে আকর্ষিত হইয়া বিপরীত-ধর্মী তড়িতের সংস্পর্শে তথা ইলেকট্রন গ্রহণ করিয়া প্রথম সোডিয়াম অণুতে পরিণত হয়। এই সোডিয়াম অণু জলের সঙ্গে দ্বিতীয় পর্যায়ের রাসায়নিক

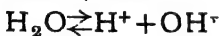
বিক্রিয়ায় হাইড্রোজেন ও ক্ষার ঋণ গঠন করে। কিন্তু আধুনিক সিদ্ধান্ত অনুযায়ী সোডিয়াম আয়ন (Na^+) হইতে হাইড্রোজেন আয়নের (H^+) ক্ষরণ-প্রবণতা (discharge potential) কম বলিয়া ক্যাথোডে হাইড্রোজেন আয়ন ইলেক্ট্রন গ্রহণ করে এবং সোডিয়ামের পরিবর্তে হাইড্রোজেন সঞ্চিত হয়। দ্রবণে সোডিয়াম আয়ন (Na^+) ও হাইড্রক্সিল আয়ন (OH^-) থাকে বলিয়া ক্যাথোডের নিকটে ক্ষার গঠিত হয়। যথা :



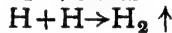
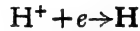
অ্যানোডে আকর্ষিত ক্লোরাইড আয়ন ইলেক্ট্রন বর্জন করিয়া প্রথমে ক্লোরিন পরমাণু এবং পরে ক্লোরিন অণুতে পরিণত হয়। হাইড্রোক্সিল আয়নের (OH^-) তুলনায় ক্লোরিন (Cl^-) আয়নের ক্ষরণ-প্রবণতা বেশি বলিয়া অ্যানোডে ক্লোরিন সঞ্চিত হয়। যথা :

ঘন সোডিয়াম ক্লোরাইডের

প্রতিমুখী বিয়োজন :



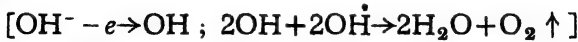
ক্যাথোড বিক্রিয়া :



অ্যানোড বিক্রিয়া : $\text{Cl}^- - e \rightarrow \text{Cl}$
 $\text{Cl} + \text{Cl} \rightarrow \text{Cl}_2$

সোডিয়াম ক্লোরাইড দ্রবণ বিচ্ছেদের ফলে ক্যাথোডের চারিপাশে সোডিয়াম হাইড্রক্সাইড ($\text{Na}^+ + \text{OH}^- \rightleftharpoons \text{NaOH}$) গঠিত হয় বলিয়া লাল লিটমাস কাগজ ডুবাইলে তাহা নীল হইয়া যায় এবং অ্যানোডের চারিপাশে ক্লোরাইড আয়ন ও হাইড্রোজেন আয়নের ($\text{H}^+ + \text{Cl}^- \rightleftharpoons \text{HCl}$) অথবা ক্লোরিনের সংযোগে নীল লিটমাস লাল হইয়া যায়।

অধিকক্ষণ তড়িৎ-বিচ্ছেদের পরে দ্রবণে সোডিয়াম ক্লোরাইড (NaCl) কমিয়া যায় এবং লঘু দ্রবণ হইতে অ্যানোডে ক্লোরিন ও অক্সিজেন দুইই উৎপন্ন হয়।



লঘু সোডিয়াম ক্লোরাইড (Dil. NaCl) : সোডিয়াম ক্লোরাইডের দ্রবণ যদি খুব লঘু (dilute aqueous soln.) হয় তাহা হইলে শুরু হইতেই ক্যাথোডে হাইড্রোজেন এবং অ্যানোডে অক্সিজেন নির্গত হয়।

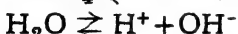
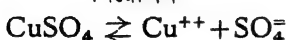
৪. ঘন কপার সালফেট দ্রবণ (Conc. CuSO_4 soln.) : এরূপ দ্রবণে কপার সালফেট (CuSO_4) এবং জল অণু (H_2O) বর্তমান। সুতরাং তড়িৎ-বিয়োজনের ফলে জলে কপার (Cu^{++}), সালফেট (SO_4^{--}), হাইড্রোজেন (H^+) এবং হাইড্রোক্সিল (OH^-) আয়ন গঠিত হয়। এরূপ দ্রবণের

তড়িৎ-বিশ্লেষণের ফলে অর্থাৎ দ্রবণে তড়িৎ চালাইবার ফলে তড়িদ্বারে ক্রিয়াকারী বিক্রিয়া ঘটিবে তাহা নির্ভর করে তড়িদ্বারের ধাতুর উপরে।

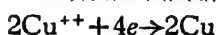
(ii) তড়িদ্বার দুইটি যদি প্ল্যাটিনাম ধাতু দ্বারা তৈরী হয় তবে তড়িৎ-বিশ্লেষণের ফলে ক্যাথোডে কপার ধাতু সঞ্চিত হয় এবং অ্যানোডে অক্সিজেন নির্গত হয়। যথা :

কপার সালফেটের প্রতিমূখী

বিয়োজন



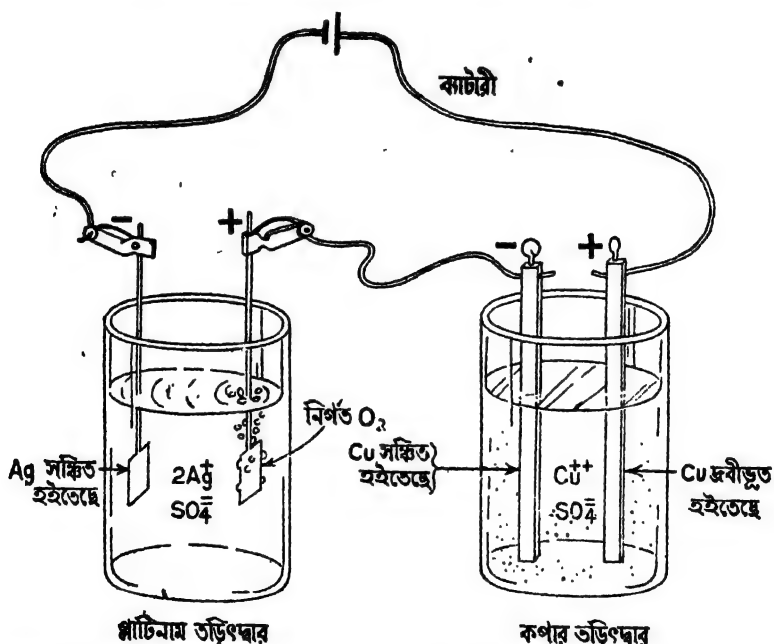
ক্যাথোড বিক্রিয়া :



অ্যানোড বিক্রিয়া :



ক্যাথোডে কপার আয়ন (Cu^{++}) ইলেকট্রন গ্রহণ করিয়া বা বিপরীতধর্মী তড়িতের সংযোগে প্রশমিত হইয়া কপার ধাতুতে পরিণত হয়। অ্যানোড

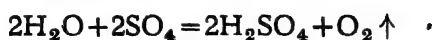


দুইটি তড়িদ্বার সিলভার দ্বারা গঠিত। দ্রবণ Ag_2SO_4 ; অ্যানোড হইতে সিলভার দ্রবীভূত হইয়া ক্যাথোডে সঞ্চিত হইতেছে।

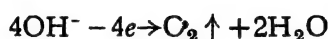
দুইটি তড়িদ্বার কপার দ্বারা গঠিত। দ্রবণ CuSO_4 ; অ্যানোড হইতে কপার দ্রবীভূত হইয়া ক্যাথোডে সঞ্চিত হইতেছে।

বিক্রিয়া সম্বন্ধে পূর্বে ধারণা ছিল যে সালফেট আয়ন (SO_4^{--}) ইলেকট্রন বা নিগেটিভ চার্জ বর্জন করিয়া প্রথমে প্রশমিত সালফেট মূলকে (SO_4) পরিণত

হয় এবং সালফেট মূলক জলের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইয়া অক্সিজেন ও সালফিউরিক অ্যাসিড উৎপন্ন করে। যথা :



কিন্তু আধুনিক ধারণা অনুযায়ী অ্যানোডে সালফেট আয়ন (SO_4^-) ইলেকট্রন বর্জন করে না,—ইলেকট্রন বা নিগেটিভ তড়িৎ বর্জন করে হাইড্রোকসিল আয়ন (OH^-) ; কারণ সালফেট আয়নের তুলনায় হাইড্রোকসিল আয়নের তড়িদ্রবণ প্রবণতা বেশি। এরূপ একাধিক হাইড্রোকসিল আয়ন প্রশমিত হইয়া অক্সিজেন গঠন করে। যথা :



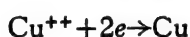
কপার সালফেটের খুব লঘু দ্রবণ প্লাটিনাম তড়িদ্বারের সাহায্যে তড়িদ্বিলেপন করা হইলে ক্যাথোডে হাইড্রোজেন এবং অ্যানোডে অক্সিজেন উৎপন্ন হয়।

✓(iii) তড়িদ্বার দুইটি কপার ধাতু দ্বারা গঠিত হইলে ক্যাথোডে কপার ধাতু সঞ্চিত হইয়া ক্যাথোডের ওজন বৃদ্ধি পায় এবং অ্যানোড হইতে কপার দ্রবীভূত হইয়া কপার আয়ন গঠন করিয়া কপার সালফেট দ্রবণের ঘনত্ব অপরিবর্তিত রাখে। যথা :

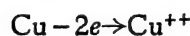
কপার সালফেটের প্রতিমুখী

ক্যাথোড বিক্রিয়া :

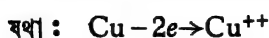
বিয়োজেন :



অ্যানোড বিক্রিয়া :



তড়িদ্বার যে-কোন তড়িদ্রবাহী ধাতু দ্বারা তৈরী হউক না কেন কপার সালফেটের তড়িৎ-বিলেপনে ক্যাথোডে সাধারণত কপার সঞ্চিত হয়। কিন্তু অ্যানোড কপার ব্যতীত অন্য ধাতু দ্বারা তৈরী হইলে অক্সিজেন নির্গত হয় এবং কপার ধাতু দ্বারা তৈরী হইলে তড়িদ্বারের কপার ক্ষয় হইয়া কপার আয়নে (Cu^{++}) পরিণত হয়। পূর্বে ধারণা ছিল যে সালফেট আয়ন (SO_4^-) তড়িৎ বর্জন করিয়া অ্যানোডের কপারের সঙ্গে বিক্রিয়ায় কপার সালফেট গঠন করে। যথা : $\text{SO}_4^- - 2e \rightarrow \text{SO}_4$; এবং $\text{Cu} + \text{SO}_4 \rightarrow \text{CuSO}_4 \rightleftharpoons \text{Cu}^{++} + \text{SO}_4^-$; কিন্তু বর্তমান সিদ্ধান্ত অনুযায়ী কপার ধাতুর পক্ষে সালফেট আয়নের চেয়ে অপেক্ষাকৃত সহজে ইলেকট্রন বা নিগেটিভ তড়িৎ বর্জন করা সম্ভব। তাই, ধাতব কপার ইলেকট্রন বর্জন করিয়া কিউপ্রিক আয়নে পরিণত হয়।

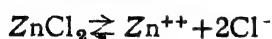
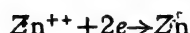


7. জিংক ক্লোরাইডের ঘন দ্রবণ (Conc. ZnCl_2 soln.): জিংক ক্লোরাইড দ্রবণে তড়িদ্বিয়োজনের ফলে জিংক (Zn^{++}), ক্লোরাইড (Cl^-) এবং স্বল্প পরিমাণে হাইড্রোজেন (H^+) ও হাইড্রোক্সিল (OH^-) আয়ন গঠিত হয়। ব্যাটারী সংযোগের পরে তড়িৎ-চালনার ফলে ক্যাথোডে জিংক ধাতু সঞ্চিত হয় এবং অ্যানোডে ক্লোরিন গ্যাস নির্গত হয়। একপ ক্ষেত্রে ক্যাথোড ও অ্যানোড উভয়েই প্লাটিনাম ধাতু দ্বারা তৈরী। বিক্রিয়া :

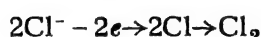
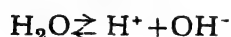
জিংক ক্লোরাইডের প্রতিমুখী

ক্যাথোড বিক্রিয়া :

বিয়োজন :



অ্যানোড বিক্রিয়া :

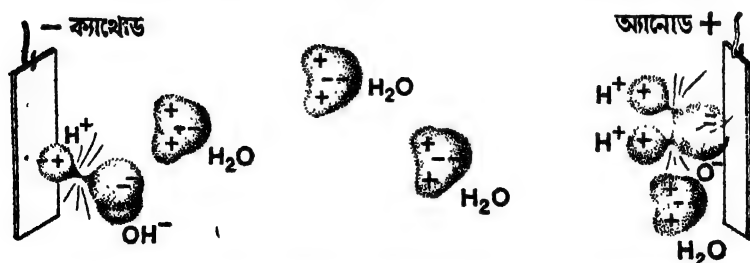


ক্যাথোডে জিংক আয়ন ইলেকট্রন বা নিগেটিভ তড়িৎ গ্রহণ করিয়া প্রশমিত জিংক ধাতু এবং অ্যানোডে ক্লোরাইড আয়ন ইলেকট্রন বা নিগেটিভ তড়িৎ বর্জন করিয়া ক্লোরিন অণুতে পরিণত হয়। জিংক ক্লোরাইড দ্রবণ খুব লঘু হইলে ক্যাথোডে হাইড্রোজেন এবং অ্যানোডে অক্সিজেন নির্গত হয়।

লঘু লবণ দ্রবণের তড়িদ্বিয়োজন

(Electrolysis of dilute solution of Salt)

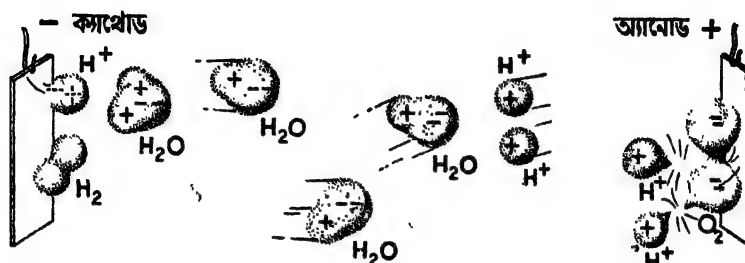
লঘু সোডিয়াম ক্লোরাইড বা অনুরূপ ক্যালসিয়াম, ম্যাগনেসিয়াম, পটাসিয়াম ইত্যাদি ধাতুর যে-কোন লবণের লঘু দ্রবণের তড়িদ্বিয়োজনে ক্যাথোডে হাইড্রোজেন এবং অ্যানোডে



জল-অণুর (H_2O) তড়িৎ-বিয়োজনে হাইড্রোজেন আয়ন (H^+) ও হাইড্রোক্সিল আয়ন (OH^-) গঠন

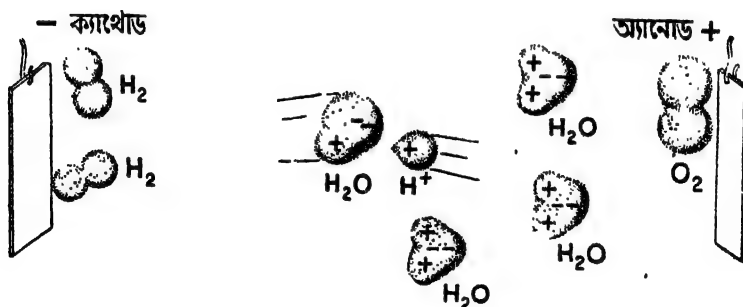
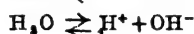
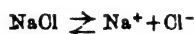
অক্সিজেন গ্যাস নির্গত হয়। জলের তড়িদ্বিয়োজন এবং একপ লঘু লবণ দ্রবণের তড়িদ্বি-

বিচ্ছেদে বিশেষ কোন পার্থক্য নাই। জলের তড়িৎবিচ্ছেদ ক্রিয়া খটে ধীরে ধীরে। পক্ষান্তরে লবণের লঘু দ্রবণে তড়িৎবিচ্ছেদ খটে দ্রুত গতিতে। উপরন্তু সোডিয়াম ক্লোরাইডের ক্ষার কারীর ধাতুর লবণের তড়িৎবিচ্ছেদের ফলে ক্যাথোডের চারিপাশে ক্ষার এবং অ্যানোডের চারিপাশে অ্যাসিড তৈরী হয়। লাল ও নীল লিটমাসের সাহায্যে সহজেই ইহা পরীক্ষা করা যায়।



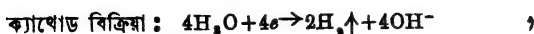
ভটামিটারের ব্যাটারী সংযোগের পরে আয়ন ও জলীয় অণুর তড়িৎদ্বারের প্রতি আকর্ষণ

তড়িৎ-বিরোজনের ফলে দ্রবণে বর্তমান থাকে সোডিয়াম আয়ন (Na^+) বা ক্যাটায়ন (সাধারণভাবে), ক্লোরাইড আয়ন (Cl^-) বা অ্যানায়ন (সাধারণভাবে) এবং হাইড্রোজেন আয়ন (H^+) ও হাইড্রোক্সিল আয়ন (OH^-),

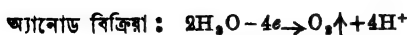


তড়িৎবিচ্ছেদের ফলে ক্যাথোডে H_2 এবং অ্যানোডে O_2 উৎপাদন

কিন্তু তড়িৎ-বিচ্ছেদ প্রক্রিয়ার ক্যাথোডে জল অণু (H_2O) ক্যাথোড হইতে ইলেকট্রন বা নিগেটিভ তড়িৎ কণা গ্রহণ করিয়া হাইড্রোজেন উৎপন্ন করে। যথা :

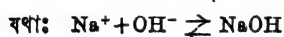


অ্যানোডে অনুরূপভাবে জল অণু ইলেকট্রন বা নিগেটিভ তড়িৎ-কণা বর্জন করিয়া অক্সিজেন উৎপন্ন করে। যথা :

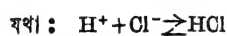


অতরাং শেষ পর্যন্ত লবু লবণ দ্রবণের তড়িদ্বিচ্ছেদনের ফলে ক্যাথোডে হাইড্রোজেন এবং অ্যানোডে অক্সিজেন নির্গত হয়।

লবণের তড়িৎ-বিয়োজনের ফলে ধাতব ও অধাতব আয়ন যথা সোডিয়াম ক্লোরাইডের ক্ষেত্রে সোডিয়াম আয়ন (Na^+) ও ক্লোরাইড আয়ন (Cl^-) গঠিত হয় এবং সোডিয়াম আয়ন ক্যাথোডের নিকটে এবং ক্লোরাইড অ্যানোডের নিকটে আকর্ষিত হয়। জলের ক্রমাগত তড়িদ্বিচ্ছেদনের ফলে ক্যাথোডে যথেষ্ট পরিমাণে হাইড্রোক্সিল আয়ন (OH^-) এবং অ্যানোডে হাইড্রোজেন আয়ন (H^+) তৈরী হয়। অতরাং ক্যাথোডে সোডিয়াম আয়ন (Na^+) ও হাইড্রোক্সিল আয়ন (OH^-) দ্বারা (NaOH) উৎপন্ন করে এবং ইহাতে লাল লিটমাস কাগজ ডুবাইয়া নীল করিয়া তাহা প্রমাণ করা যায়।



অনুরূপভাবে অ্যানোডে ক্লোরাইড আয়ন (Cl^-) ও হাইড্রোজেন আয়ন (H^+) উপস্থিত থাকে। তাই অ্যানোডের চারিপাশে অ্যাসিডের (HCl) লক্ষণ প্রকাশ পায় এবং ইহাতে লাল লিটমাস কাগজ ডুবাইয়া লাল করিয়া তাহা প্রমাণ করা যায়।



[ধাতব লবণ (Salt) ক্লোরাইড (Cl^-), সালফেট (SO_4^{2-}) কি নাইট্রেট (NO_3^-) তাহার উপরে নির্ভর করে অ্যানোডে হাইড্রোক্লোরিক কি সালফিউরিক বা নাইট্রিক অ্যাসিড গঠন করিবে।]

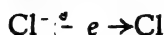
তড়িদ্বিচ্ছেদন পদ্ধতির সংক্ষিপ্ত মূলনীতি

(Principles of Electrolysis)

১. দ্রবীভূত বা বিগলিত অবস্থায় ইলেকট্রোলাইট বা তড়িদ্বিচ্ছেদ্যকম পদার্থ স্বতঃস্ফূর্তভাবে পজেটিভ ও নিগেটিভ আয়ন গঠন করে। যথা :



২. পজেটিভ আয়ন বা ক্যাটায়ন ইলেকট্রন গ্রহণ করিয়া এবং নিগেটিভ আয়ন বা অ্যানায়ন ইলেকট্রন বর্জন করিয়া প্রশমিত পরমাণু বা মূলকে পরিণত হয়। যথা :



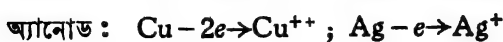
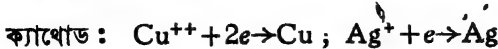
3. ক্যাথোডের নিকটে যদি একাধিক পজিটিভ আয়ন বা ক্যাটায়ন থাকে তবে যে ক্যাটায়নের ক্ষরণ প্রবণতা (discharge potential) কম সেই ক্যাটায়ন আগে ক্যাথোডে সঞ্চিত হইবে। সোডিয়াম ও হাইড্রোজেন আয়ন বর্তমান থাকিলে হাইড্রোজেন আগে সঞ্চিত হইবে।

[অর্থাৎ যদি জিংক আয়ন (Zn^{++}) ও ক্যাডমিয়াম আয়ন (Cd^{++}) থাকে তবে, প্রথমে শুধু ক্যাডমিয়াম আয়ন ক্যাথোডে সঞ্চিত হইবে। কিছুক্ষণ পরে অর্থাৎ ঘন হইলে ক্যাডমিয়াম ও জিংক উভয়ই সঞ্চিত হইবে।]

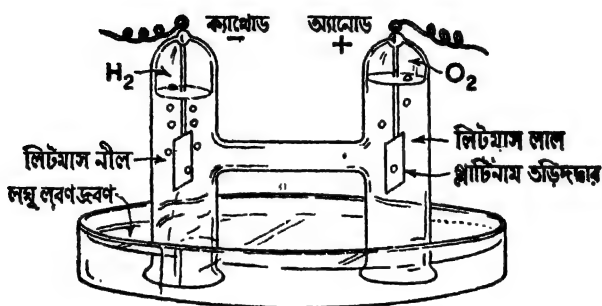
4. অ্যানোডের নিকটে যদি একাধিক নিগেটিভ আয়ন বা অ্যানায়ন থাকে তবে যে আয়নের ক্ষরণ প্রবণতা (discharge potential) বেশি সেই আয়ন অ্যানোডে সঞ্চিত হইবে। অ্যানোডের নিকটে OH^{-} এবং SO_4^{--} আয়ন থাকিলে OH^{-} আয়ন, Cl^{-} ও OH^{-} থাকিলে Cl^{-} আয়ন এবং Br^{-} ও Cl^{-} আয়ন থাকিলে Br^{-} আয়ন অ্যানোডে সঞ্চিত হইবে। কিন্তু শেষ পর্যায়ে অর্থাৎ ঘন হইলে উভয় আয়নই সঞ্চিত হইবে।

5. ক্যাথোডের নিকটে যদি সোডিয়াম, পটাসিয়াম, ম্যাগনেসিয়াম বা ক্যালসিয়াম এবং হাইড্রোজেন আয়ন থাকে তবে হাইড্রোজেন আয়ন ক্যাথোডে সঞ্চিত হইবে। কিন্তু যদি প্লাটিনাম, গোল্ড, মার্ক্যারী, সিলভার, কপার, লেড, টিন, নিকেল বা কোবল্ট এবং হাইড্রোজেন আয়ন থাকে তবে ক্যাথোডে হাইড্রোজেনের পরিবর্তে ধাতব আয়ন সঞ্চিত হইবে।

6. যে ধাতুর লবণ তড়িৎবিশ্লেষণ পাত্রের মধ্যে বর্তমান থাকে সেই ধাতুর পাত ক্যাথোড ও অ্যানোড তথা তড়িৎদ্বাররূপে ব্যবহার করা হইলে ক্যাথোডের গায়ে সেই ধাতু সঞ্চিত হয়। অ্যানোডের নিকটে হাইড্রোকসিল এবং অগ্রা যে-কোন অ্যাসিড মূলকের আয়ন বর্তমান থাকা সত্ত্বেও কোন অ্যানায়ন অ্যানোডের গায়ে সঞ্চিত হয় না, বরং অ্যানোডের ধাতু আয়নরূপে অর্থাৎ অ্যানোডের মধ্যে দ্রবীভূত হইয়া যায়। কপার সালফেট অর্থাৎ তড়িৎবিশ্লেষণে কপার তড়িৎদ্বার ব্যবহার করিলে ক্যাথোডে কপার সঞ্চিত হয় এবং অ্যানোড হইতে কপার ক্যাটায়নরূপে দ্রবীভূত হয়। অল্পরূপভাবে সিলভার সালফেট অর্থাৎ তড়িৎবিশ্লেষণে সিলভার তড়িৎদ্বার ব্যবহার করিলে ক্যাথোডে সিলভার সঞ্চিত হয় এবং অ্যানোড হইতে সিলভার আয়নরূপে দ্রবীভূত হয়। ;



7. যে কোন লবণের, বিশেষ করিয়া কার্বামী ধাতুর লবণের, খুব লঘু জলীয় দ্রবণের (dil. aqueous salt solution) তড়িদ্বিচ্ছেষণে জলের তড়িদ্বিচ্ছেষণের ন্যায় ক্যাথোডে হাইড্রোজেন ও অ্যানোডে অক্সিজেন পাওয়া যায়।



লঘু NaCl দ্রবণের তড়িদ্বিচ্ছেষণের ফল

ধাতু ও অ-ধাতুর তড়িদ্বর্ম

অ্যাসিড, কারক ও লবণের তড়িদ্বিচ্ছেষণে হাইড্রোজেন এবং ধাতু জাতীয় মৌলিক পদার্থ সবসময়ে ক্যাথোড বা নিগেটিভ তড়িদ্রবণে সঞ্চিত হয় এবং অ-ধাতু জাতীয় মৌলিক পদার্থ সঞ্চিত হয় অ্যানোডে বা পজিটিভ তড়িদ্রবণে। নিগেটিভ তড়িদ্রবণের প্রতি হাইড্রোজেন এবং অগ্নাত ধাতুজাতীয় মৌলিক পদার্থের আকর্ষণ থাকে এই কারণে যে, ইহাদের আয়ন পজিটিভ তড়িদ্রবাহী। অ-ধাতু জাতীয় মৌলিক পদার্থের আয়ন নিগেটিভ তড়িৎ বহন করে বলিয়া ইহাদের আকর্ষণ পজিটিভ তড়িদ্রবণের প্রতি। তাই, ধাতু জাতীয় মৌলিক পদার্থ ও হাইড্রোজেনকে বলা হয় পজিটিভ তড়িদ্বর্মী বা ইলেকট্রো-পজিটিভ (Electro-Positive) এবং অ-ধাতু জাতীয় মৌলিক পদার্থকে বলা হয় নিগেটিভ তড়িদ্বর্মী বা ইলেকট্রো-নিগেটিভ (Electro-Negative) মৌলিক পদার্থ। মৌলিক পদার্থ সাধারণত ইলেকট্রো-পজিটিভ বা ইলেকট্রো-নিগেটিভ—এরূপ দুইটি শ্রেণীতে বিভক্ত।

তড়িৎ-রাসায়নিক সারি. (Electro-Chemical Series)

প্রতিটি ইলেকট্রো-পজেটিভ বা পজেটিভ তড়িৎধর্মী ধাতুর তড়িৎ-ধর্মের মাত্রা সমান নয়। কোন কোন ধাতুর পজেটিভ তড়িৎ-ধর্মের মাত্রা বেশি, কোনটির কম। সেইরূপ প্রতিটি ইলেকট্রো-নেগেটিভ বা নেগেটিভ ধর্মী অধাতব মৌলের নেগেটিভ তড়িৎ-ধর্মের মাত্রা এক নয়,—কোনটির কম, কোনটির বেশি।

ধাতু বা হাইড্রোজেন মৌল নেগেটিভ তড়িৎ বর্জন করিয়া পজেটিভ আয়ন গঠন করে এবং অধাতব মৌল নেগেটিভ তড়িৎ গ্রহণ করিয়া নেগেটিভ আয়ন গঠন করে। মৌলিক পদার্থের আয়ন গঠনের আগ্রহ বা ঝোঁকের (Electromotive force) মাত্রা নির্ণয় করিয়া অর্থাৎ তড়িৎ-ধর্মের উচ্চতর মাত্রা হইতে নিম্নতর মাত্রার ক্রম অনুযায়ী মৌলিক পদার্থগুলিকে সারিবদ্ধ করিলে মৌলিক পদার্থের যে ক্রমিক সারি রচিত হয় সেই ক্রমিক সারিকে বলা হয় মৌলিক পদার্থের তড়িৎ-রাসায়নিক সারি বা ইলেকট্রো-কেমিকেল সিরিজ (Electro-Chemical Series)।

নিচে ধাতব মৌলের অর্থাৎ পজেটিভ তড়িৎ-ধর্মী মৌলের (Electro-Positive) এবং নেগেটিভ তড়িৎ-ধর্মী অধাতব মৌলের (Electro-Negative) দুইটি সারি বা সিরিজ (series) দেওয়া হইল। পজেটিভ-ধর্মী মৌল অর্থাৎ ধাতব মৌলের (metal) সারিতে পটাসিয়াম ধাতুর পজেটিভ ধর্মের প্রবণতা সবচেয়ে বেশি এবং এই পজেটিভ তড়িৎ-ধর্মের প্রবণতা ক্রমশ হ্রাস পাইয়া গোল্ডের (সোনার) ক্ষেত্রে দাঁড়ায় সবচেয়ে কম। অপরূপভাবে অধাতব নেগেটিভ তড়িৎ-ধর্মী মৌলের ক্ষেত্রে ক্লোরিনের নেগেটিভ তড়িৎ-ধর্মের প্রবণতা সবচেয়ে বেশি এবং সিলিকনের সবচেয়ে কম। এই সারি দুইটিতে তড়িৎ-ধর্মের প্রবণতা উপর হইতে নিচের দিকে ক্রমশ হ্রাস পায়। হাইড্রোজেন অধাতু, কিন্তু তড়িৎ-ধর্মে পজেটিভ। অধাতু মৌল সমূহের মধ্যে একমাত্র হাইড্রোজেনেরই এইরূপ বৈশিষ্ট্য বর্তমান। [সারিতে শুধু কয়েকটি পরিচিত মৌলের তড়িৎ-ধর্ম দেখান হইয়াছে।]

পজ্জেটিভ-ধর্মী বা ইলেকট্রো-

পজ্জেটিভ মৌল

K—পটাসিয়াম
Na—সোডিয়াম
Ca—ক্যালসিয়াম
Mg—ম্যাগনেসিয়াম
Al—অ্যালুমিনিয়াম
Cr—ক্রোমিয়াম
Mn—ম্যাঙ্গানীজ
Zn—জিংক
Fe—আয়রন
Sn—টিন
Pb—লেড
H—হাইড্রোজেন
Cu—কপার
Hg—মার্ক্যারী
Ag—সিলভার
Pt—প্ল্যাটিনাম
Au—গোল্ড

নেগেটিভ-ধর্মী

বা ইলেকট্রো

নেগেটিভ মৌল

F—ফ্লোরিন
O—অক্সিজেন
Cl—ক্লোরিন
N—নাইট্রোজেন
Br—ব্রোমিন
S—সালফার
C—কার্বন
I—আইয়োডিন
P—ফসফরাস
Si—সিলিকন

তড়িৎের একক বা ইলেক্ট্রনিক এমপেয়ার তড়িৎ-

প্রবাহের একক

(Unit of Electricity and Electric Current)

জলের আয়তন মাপিবার একটি একক কিউবিক সেন্টিমিটার (c.c.)।
 কোন একটি জলের প্রবাহে প্রতি সেকেন্ডে কত আয়তন জল অর্থাৎ কত c.c.
 জল প্রতি সেকেন্ডে প্রবাহিত হয় তাহা দ্বারা উক্ত জল-প্রবাহের মাত্রা নির্ণয়
 করা যায়। সেইরূপ কোন পরিবাহী বস্তুর ভিতর দিয়া প্রতি সেকেন্ডে যে
 পরিমাণ তড়িৎ প্রবাহিত হয় তাহা দ্বারা তড়িৎ প্রবাহের মাত্রা মাপা যায়।
 যদি E সেকেন্ডে Q পরিমাণ তড়িৎ পরিবাহী বস্তুর ভিতর দিয়া প্রবাহিত হয়
 তবে প্রবাহ-মাত্রা হইবে : $C = \frac{Q}{t}$; তড়িৎের প্রবাহ-মাত্রার ইলেক্ট্রনিকে বলা হয়
 অ্যাম্পেয়ার (Ampere)। তড়িৎের পরিমাণ মাপা হয় কত অ্যাম্পেয়ার

তড়িৎপ্রবাহ কত সেকেন্ডে প্রবাহিত হয় তাহার 'শুণফল' বাহির করিয়া।
তড়িৎের পরিমাণকে (quantity) বলা হয় কুলম্ব (Coulomb)।

ব্যবহারিক একক

(i) তড়িৎের প্রবাহ মাত্রার একক (Unit of current strength):
যে তড়িৎ-প্রবাহ চালাইবার ফলে সিলভার নাইট্রেট দ্রবণ হইতে এক সেকেন্ডে
'001118 গ্রাম সিলভার ক্যাথোডের উপর সঞ্চিত হয় তাহাকে বলা হয় এক
অ্যাম্পেরার (Ampere)।

(ii) তড়িৎের পরিমাণ নির্ণয়ের একক (Unit of quantity of electricity):
যে-পরিমাণ তড়িৎ সিলভার নাইট্রেট (silver nitrate) দ্রবণের ভিতর দিয়া চালাইলে ক্যাথোডে '001118 গ্রাম সিলভার সঞ্চিত হয়
তাহাকে বলা হয় এক কুলম্ব (Coulomb) তড়িৎ।

যদি c অ্যাম্পেরার তড়িৎ-প্রবাহ t সেকেন্ডে চালানো যায় তবে যে-পরিমাণ
তড়িৎ ব্যয় হয় তাহা যদি হয় Q কুলম্ব, তবে: $Q = c \times t$.

সুতরাং অ্যাম্পেরার ও কুলম্বের সম্বন্ধ: কুলম্ব = অ্যাম্পেরার \times সেকেন্ড

(iii) ফ্যারাডে (Faraday): ফ্যারাডে কুলম্বের বৃহত্তর একক। [যেমন
মিটারকে বলা হয় সেন্টিমিটারের বৃহত্তম একক] 96,540 কুলম্ব = 1 ফ্যারাডে ;
কুলম্বের সংজ্ঞা অনুযায়ী :

1 কুলম্ব তড়িৎ উৎপন্ন করিতে পারে '001118 গ্রাম সিলভার
সুতরাং, 96,540 " " " " 96,540 \times '001118
= 108 গ্রাম সিলভার

108 গ্রাম সিলভার এই ধাতুর গ্রাম-তুল্যাংকের সমান। অর্থাৎ
1 ফ্যারাডে পরিমাণের তড়িৎ চালাইলে যে-কোন যৌগিক পদার্থের
দ্রবণ হইতে এক গ্রাম-তুল্যাংক (Gram-equivalent) পরিমাণ মৌলিক
পদার্থ উৎপন্ন হইবে। সুতরাং 1 ফ্যারাডে তড়িৎ চালাইলে 1 গ্রাম
হাইড্রোজেন, 8 গ্রাম অক্সিজেন, 35.5 গ্রাম ক্লোরিন, 12 গ্রাম ম্যাগনেসিয়াম,
31.78 গ্রাম কপার, 23 গ্রাম সোডিয়াম এবং 32.5 গ্রাম জিংক উৎপন্ন হইবে।
সুতরাং বলা যায় :

এক গ্রাম-তুল্যাংক (gram-equivalent) পরিমাণ কোন পদার্থ
সঞ্চিত (deposited) বা আয়নরূপে নিমুক্ত ও দ্রবীভূত করার জন্য
যে পরিমাণ তড়িৎ প্রয়োজন তাহাকে বলা হয় এক ফ্যারাডে তড়িৎ।

ফ্যারাডের তড়িদ্বিচ্ছেদন সূত্র (Faraday's Laws of Electrolysis)

কত পরিমাণ তড়িৎ-প্রবাহের ফলে ইলেকট্রোলাইট বা তড়িৎ-বিশ্লেষকম পদার্থ কি পরিমাণে বিচ্ছিন্ন হয় সে-সম্বন্ধে 1832 খ্রীষ্টাব্দে ব্রিটিশ বিজ্ঞানী ফ্যারাডে দুইটি সূত্র প্রকাশ করেন। সূত্র দুইটি ফ্যারাডের সূত্র নামে পরিচিত।

ফ্যারাডের প্রথম সূত্র (First Law of Electrolysis) :

কোন একটি বিশ্লেষকম পদার্থে তথা ইলেকট্রোলাইটে কত মাত্রায় তড়িৎ চালাইলে তড়িদ্বারা কত পরিমাণ আয়ন উৎপন্ন বা সঞ্চিত করা যায় তাহা ফ্যারাডে প্রথম সূত্রে নির্দেশ করেন। সূত্রটি বলে :

কোন বিশ্লেষকম পদার্থের তথা ইলেকট্রোলাইটের ভিতর দিয়া যে-পরিমাণে তড়িৎ চালানো যায় ঠিক সেই অনুপাতে পদার্থ বিচ্ছেদিত হইয়া তড়িদ্বারা আয়ন উৎপন্ন বা সঞ্চিত হয়।



মাইকেল ফ্যারাডে (1791—1867)

মনে করা যাক যে, কোন একটি বিশ্লেষকম পদার্থে

তড়িৎ চালনা করা হইয়াছে = Q কুলম্ব্

তড়িৎ চালনা করা হইয়াছে = t সেকেন্ড

এই তড়িৎের মাত্রা বা শক্তি = c অ্যাম্পিয়ার

তড়িদ্বারা আয়ন সঞ্চিত বা উৎপন্ন হইয়াছে = W গ্রাম

সূত্র অনুযায়ী, W গ্রাম আয়ন সঞ্চিত হয় Q কুলম্ব্, তড়িৎমাত্রার অনুপাতে

$$\text{অর্থাৎ } W \propto Q \therefore W = Z \times Q$$

[Z = একটি নিত্য-সংখ্যা-(constant)]

কিন্তু, কুলম্ব্ = অ্যাম্পিয়ার \times সেকেন্ড

$$\text{অর্থাৎ, } Q = c \times t \therefore W = Z \times c \times t.$$

Z একটি নিত্য-সংখ্যা বটে, কিন্তু ইহার মূল্য নির্ভর করে পদার্থের বৈশিষ্ট্য বা প্রকৃতির উপরে। তাই, Z -এর মূল্য বিভিন্ন পদার্থের ক্ষেত্রে বিভিন্ন।

দুইটি বিভিন্ন পদার্থের মধ্যে একই Q কুলম্ব পরিমাণ তড়িৎ প্রয়োগে তড়িদ্বিবেশনের ফলের যদি W_1 ও W_2 গ্রাম ওজনের দুইটি পদার্থ উৎপন্ন বা সঞ্চিত হয়, তাহা হইলে সূত্র অনুযায়ী : $W_1 \propto Q$ এবং $W_2 \propto Q$

অথবা, $W_1 = Z_1 Q$ এবং $W_2 = Z_2 Q$; সুতরাং $\frac{W_1}{W_2} = \frac{Z_1}{Z_2}$

তড়িৎ-রাসায়নিক তুল্যাংক

(Electro-Chemical Equivalent : E. C. E.)

যদি কোন বিবেশনক্ষম পদার্থে 1 কুলম্ব তড়িৎ চালানো হয় অর্থাৎ, 1 অ্যাম্পিয়ার তড়িৎ (c) 1 সেকেন্ডের (t) জন্য চালানো হয় তবে ফ্যারাডের প্রথম সূত্র হইতে পাওয়া যায় :

$$W = Z \times Q \text{ বা } W = Z \times c \times t [\because Z \text{ নিত্য-সংখ্যা }]$$

এখানে, $Q = 1$, $c = 1$, $t = 1$,

সুতরাং, $W = Z \times 1$ বা $W = Z \times 1 \times 1$; অর্থাৎ $W = Z$.

এই নিত্য-সংখ্যা Z -কে বলা হয় তড়িৎ-রাসায়নিক তুল্যাংক বা ইলেক্ট্রো-কেমিক্যাল ইকুইভ্যালেন্ট (E. C. E.)। ইহা মাপা হয় গ্রাম হিসাবে। বিভিন্ন পদার্থের ক্ষেত্রে ইহার মাত্রা বিভিন্ন রকম।

তড়িৎ-রাসায়নিক তুল্যাংক : এক কুলম্ব তড়িৎ-প্রবাহ বা এক অ্যাম্পিয়ার তড়িৎ এক সেকেন্ড চালাইবার ফলে যত গ্রাম পদার্থ উৎপন্ন হয় তাহাই সেই পদার্থের তড়িৎ-রাসায়নিক তুল্যাংক বা ইলেক্ট্রো-কেমিক্যাল ইকুইভ্যালেন্ট (E. C. E.)।

সুতরাং দেখা যায় একই পরিমাণ তড়িৎ বিভিন্ন পদার্থের মধ্যে চালনা করিলে বিভিন্ন পরিমাণ আয়ন সঞ্চিত হয়। অর্থাৎ সঞ্চিত আয়নের পরিমাণ ইহার তড়িৎ রাসায়নিক তুল্যাংকের উপর নির্ভর করে।

এক কুলম্ব তড়িৎ সিলভার নাইট্রেট ($AgNO_3$) দ্রবণ হইতে 0.01118 গ্রাম সিলভার এবং জল (H_2O) হইতে 0.000104 গ্রাম হাইড্রোজেন উৎপন্ন করে।

সুতরাং হাইড্রোজেনের তড়িৎ-রাসায়নিক তুল্যাংক = 0.000104 গ্রাম

সিলভারের তড়িৎ-রাসায়নিক তুল্যাংক = 0.01118 গ্রাম

প্রথম সূত্রের উপসূত্র : ফ্যারাডের প্রথম সূত্রের উপসূত্রটিকে তাই

এইভাবে লেখা যায় $\frac{W_1}{W_2} = \frac{Z_1}{Z_2}$ বা $\frac{W_1}{W_2} = \frac{E. C. E_1}{E. C. E_2}$

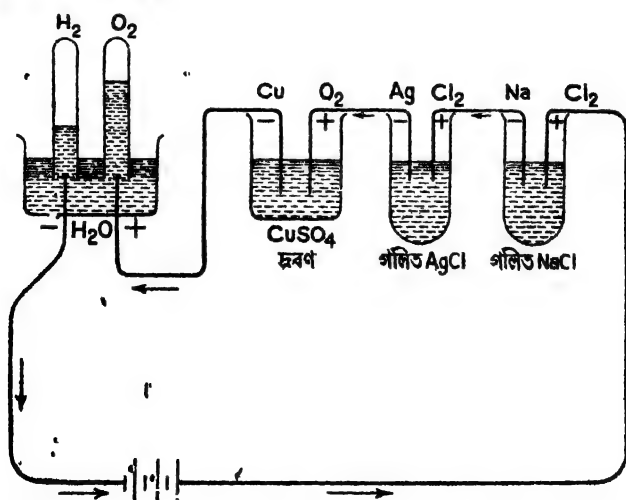
অর্থাৎ, $\frac{\text{প্রথম পদার্থের তড়িৎ-রাসায়নিক তুল্যাংক}}{\text{দ্বিতীয় পদার্থের তড়িৎ-রাসায়নিক তুল্যাংক}} = \frac{\text{প্রথম পদার্থের ওজন}}{\text{দ্বিতীয় পদার্থের ওজন}}$

2. ফ্যারাডের দ্বিতীয় সূত্র (Second Law of Faraday)

একই তড়িৎ একই মাত্রায় বিভিন্ন ইলেকট্রোলাইট তথা বিশ্লেষক পদার্থের মধ্যে একই সময়ের জন্য চালনা করিলে বিভিন্ন পদার্থের তড়িদ্বিশ্লেষণে বিভিন্ন পরিমাণের যে আয়ন উৎপন্ন হয় সেই আয়নগুলির ওজনগত বা তৌলিক অনুপাত নির্ধারিত করা যায় ফ্যারাডের দ্বিতীয় সূত্র অনুযায়ী। সূত্রটি বলে :

একাধিক বিশ্লেষক যোগ বা ইলেকট্রোলাইটের মধ্যে সম-পরিমাণে তড়িৎ চালনার ফলে বিভিন্ন আয়ন নিজেদের রাসায়নিক তুল্যাংকের অনুপাতের তড়িদ্বারে উৎপন্ন বা সঞ্চিত হয়।

এই সূত্রটি অন্তর্ভাবে প্রকাশ করিয়া বলা যায় যে, কোন ইলেকট্রোলাইট যোগে তড়িৎ চালনার ফলে রাসায়নিক তুল্যাংকের অনুপাতে আয়ন উৎপন্ন বা সঞ্চিত হয়।



বিভিন্ন বিশ্লেষক যোগে একই তড়িৎ প্রবাহ চালনার ফলে বিভিন্ন মৌলের তড়িৎ-রাসায়নিক তুল্যাংক নির্ণয়

পর পর সাজানো জল (H_2O), কপার সালফেট ($CuSO_4$) দ্রবণ, গলিত (fused) সিলভার ক্লোরাইড ($AgCl$) এবং গলিত সোডিয়াম ক্লোরাইড ($NaCl$) পূর্ণ ভন্টামিটারে একই সময়ের জন্ত একই তড়িৎ-প্রবাহ চালনা করিলে পাওয়া যাইবে হাইড্রোজেন, অক্সিজেন, কপার, সিলভার, সোডিয়াম ও ক্লোরিন (H_2, O_2, Cu, Ag, Na এবং Cl_2); এরূপ তড়িৎবিপ্লবে, যদি হাইড্রোজেন পাওয়া যায় 1 গ্রাম তবে অক্সিজেন, কপার, সিলভার, সোডিয়াম ও ক্লোরিন পাওয়া যাইবে যথাক্রমে 8, 31.8, 108, 23 এবং 35.5 গ্রাম। কারণ হাইড্রোজেন, অক্সিজেন, কপার, সিলভার, সোডিয়াম ও ক্লোরিনের রাসায়নিক তুল্যাংক যথাক্রমে 1, 8, 31.8, 108, 23 এবং 35.5.

সুতরাং বলা যায় E_1 ও E_2 যদি হয় যে-কোন দুইটি মৌলিক পদার্থের রাসায়নিক তুল্যাংক এবং একই তড়িৎ-বিপ্লবের ফলে যদি উৎপন্ন হয় W_1 গ্রাম ও W_2 গ্রাম মৌলিক পদার্থ বা আয়ন, তবে দ্বিতীয় সূত্রানুযায়ী মৌল বা মূলক উৎপন্ন হইবে ইহাদের রাসায়নিক তুল্যাংকের (Chemical Equivalent) অনুপাতে। যথা : $W_1 \propto E_1$ এবং $W_2 \propto E_2$

সুতরাং, দ্বিতীয় সূত্রটি ফর্মুলার আকারে লেখা যায় :

$$\frac{W_1}{W_2} = \frac{E_1}{E_2}$$

রাসায়নিক তুল্যাংক ও তড়িৎ-রাসায়নিক তুল্যাংকের সম্বন্ধ
(Relation between chemical equivalent and electro-chemical equivalent) :

ফ্যারাডের প্রথম সূত্র অনুযায়ী :

$$\left. \begin{aligned} W_1 &= Q \times Z_1 \\ W_2 &= Q \times Z_2 \end{aligned} \right\} \text{ অথবা } \frac{W_1}{W_2} = \frac{Z_1}{Z_2}$$

এবং ফ্যারাডের দ্বিতীয় সূত্র অনুযায়ী :

$$\frac{W_1}{W_2} = \frac{E_1}{E_2}$$

W = উৎপন্ন আয়নের বা মৌলের ওজন ; E = রাসায়নিক তুল্যাংক ;

Z = উৎপন্ন পদার্থের তড়িৎ-রাসায়নিক তুল্যাংক ।

$$\text{সুতরাং } \frac{W_1}{W_2} = \frac{Z_1}{Z_2} = \frac{E_1}{E_2} \quad \text{অথবা} \quad \frac{E_1}{Z_1} = \frac{E_2}{Z_2}$$

ইহার মধ্যে একটি পদার্থ W_2 যদি হয় হাইড্রোজেন, তাহা হইলে $E_2 = 1$ এবং $Z_2 = 0.000104$ গ্রাম (পরীক্ষালব্ধ)।

$$\text{অর্থাৎ, } \frac{E_1}{1} = \frac{Z_1}{0.000104} \therefore Z_1 = E_1 \times 0.000104 \text{ গ্রাম}$$

সুতরাং সাধারণভাবে লেখা যায় : $Z = E \times 0.000104$ গ্রাম

অর্থাৎ কোন পদার্থের

তড়িৎ-রাসায়নিক তুল্যাংক = রাসায়নিক তুল্যাংক $\times 0.000104$ গ্রাম

অর্থাৎ, $E. C. E. = C. E. \times 0.000104$ গ্রাম

[হাইড্রোজেনের পারমাণবিক ওজন 1.008 ধরা হইলে

$$Z = E \times 0.000104 / 1.008]$$

উদাহরণ : (1) সিলভারের তড়িৎ-রাসায়নিক তুল্যাংক

$$Z_{Ag} = E_{Ag} \times 0.000104 \text{ গ্রাম}$$

$$= 108 \times 0.000104 = 0.01118 \text{ গ্রাম}$$

অনুরূপভাবে : $Z_o = 8 \times 0.000104 \text{ গ্রাম} = 0.000822 \text{ গ্রাম}$

$$Z_{Cu} = 31.8 \times 0.000104 \text{ গ্রাম} = 0.003298 \text{ গ্রাম}$$

$$Z_{Mg} = 12 \times 0.000104 \text{ গ্রাম} = 0.00126 \text{ গ্রাম}$$

ফ্যারাডে ও তুল্যাংকভার

(Faraday and Equivalent weight)

1 কুলম্ব তড়িৎ উৎপন্ন করে 0.000104 গ্রাম হাইড্রোজেন

এবং 1 ফ্যারাডে = 96,500 কুলম্ব

সুতরাং 1 ফ্যারাডে উৎপন্ন কর

$$= 0.000104 \times 96,500 \text{ গ্রাম হাইড্রোজেন}$$

$$= 1 \text{ গ্রাম } H_2 = \text{তুল্যাংকভার পরিমাণ হাইড্রোজেন ;}$$

সুতরাং, ফ্যারাডে হিসাবে তড়িতের একক ধরা হইলে যে-পরিমাণে আয়ন উৎপন্ন হয় তাহা স্তরের আকারে প্রকাশ করিয়া লেখা যায় :

এক ফ্যারাডে তড়িৎ চালনার ফলে রাসায়নিক তুল্যাংকের সমপরিমাণে আয়ন বা পদার্থ উৎপন্ন হয়। যথা : 1 ফ্যারাডে তড়িৎ

চালাইয়া সোডিয়াম ক্লোরাইড, কপার সাল্ফেট ও জল (NaCl , CuSO_4 , H_2O) হইতে সোডিয়াম, ক্লোরিন, কপার, হাইড্রোজেন ও অক্সিজেন (Na , Cl_2 , Cu , H_2 এবং O_2) পাওয়া যাইবে যথাক্রমে 23, 35.5, 31.8, 1 এবং 8 গ্রাম।

গ্রাম আয়নের চার্জ

(Charge on Gram Ion)

আয়নের ওজন গ্রাম হিসাবে প্রকাশ করা হইলে এরূপ ওজনকে বলা হয় গ্রাম-আয়ন। একটি গ্রাম-অ্যাটমে পরমাণুর সংখ্যা $= 6.03 \times 10^{23}$; ইহাকে বলা হয় অ্যাভোগাড্রোর সংখ্যা (Avogadro's Number)। এক গ্রাম-পরমাণু হাইড্রোজেন, অক্সিজেন, সোডিয়াম ও ক্যালসিয়ামের ওজন যথাক্রমে 1 গ্রাম, 16 গ্রাম, 23 গ্রাম এবং 40 গ্রাম। সুতরাং 1 গ্রাম হাইড্রোজেন বা 16 গ্রাম অক্সিজেন বা 23 গ্রাম সোডিয়াম বা 40 গ্রাম ক্যালসিয়ামে থাকে 6.03×10^{23} সংখ্যক পরমাণু।

একটি হাইড্রোজেন আয়নের চার্জকে ইয়ুনিট ধরিয়া অন্যান্য আয়নের চার্জ নির্ণয় করা হয়। কোন্ আয়নে কত চার্জ হইবে তাহা আয়নের যোজ্যতার উপরে নির্ভর করে। একযোজী ক্লোরিন (Cl^-), সোডিয়াম (Na^+) ইত্যাদি আয়নের চার্জ এক। দুইযোজী অক্সিজেন (O^{2-}), ম্যাগনেসিয়াম (Mg^{++}), ক্যালসিয়াম (Ca^{++}), ইত্যাদির চার্জ দুই। তিনযোজী অ্যালুমিনিয়াম (Al^{+++}) বা ফেরিক আয়নের (Fe^{+++}) চার্জ তিন।

ফ্যারাডের সূত্র হইতে জানা যায় যে 96,500 কুলম্ব বা 1 ফ্যারাডে পরিমাণ তড়িৎ বহন করে এক গ্রাম তুল্যাংক পরিমাণ পদার্থ। আমরা আরও জানি যে :

$$\text{গ্রাম তুল্যাংক} = \frac{\text{গ্রাম আয়ন}}{\text{যোজ্যতা}}$$

$$\begin{aligned} \text{সুতরাং, গ্রাম আয়নের চার্জ} &= \text{গ্রাম তুল্যাংকের চার্জ} \times \text{যোজ্যতা} \\ &= 1 \text{ ফ্যারাডে} \times \text{যোজ্যতা} \\ &= 96,500 \text{ কুলম্ব} \times \text{যোজ্যতা} \end{aligned}$$

গ্রাম আয়ন	যোজ্যতা	চার্জ
সোডিয়াম (Na^+) (23 গ্রাম)	1	1 ফ্যারাডে = 96,500 কুলম্ব.
ক্লোরিন (Cl^-) (35.5 গ্রাম)	1	" "
আমোনিয়াম (NH_4^+) (18 গ্রাম)	1	" "
ম্যাগনেসিয়াম (Mg^{++}) (24 গ্রাম)	2	2 ফ্যারাডে = $2 \times 96,500$ কুলম্ব.
কপার (Cu^{++}) (63.5 গ্রাম)	2	" "
ক্যালসিয়াম (Ca^{++}) (40 গ্রাম)	2	" "
সালফেট (SO_4^{--}) (96 গ্রাম)	2	" "
অ্যালুমিনিয়াম (Al^{+++}) (27 গ্রাম)	3	3 ফ্যারাডে = $3 \times 96,500$ কুলম্ব.
ফেরিক আয়রন (Fe^{+++}) (56 গ্রাম)	3	" "
ফসফেট (PO_4^{---}) (95 গ্রাম)	3	" "

আয়নিক চার্জের একক

(Unit of Ionic Charge)

হাইড্রোজেন আয়নের চার্জ এক ধরিয়া অজ্ঞাত আয়নের চার্জ নির্ণয় করা হয়। কিন্তু আমরা জানি এক গ্রাম-আয়ন অর্থাৎ 1 গ্রাম হাইড্রোজেন (সঠিক ওজন অনুযায়ী 1.008 গ্রাম) চার্জ বহন করে 96,500 কুলম্ব. আমরা আরও জানি যে যে-কোন এক গ্রাম হাইড্রোজেনে 6.03×10^{23} সংখ্যক পরমাণু থাকে। সুতরাং,

$$\begin{aligned} \text{একটি হাইড্রোজেন পরমাণু চার্জ বহন করে} &= \frac{\text{এক গ্রাম হাইড্রোজেন পরমাণুর চার্জ}}{\text{এক গ্রাম হাইড্রোজেন পরমাণুর সংখ্যা}} \\ &= \frac{96,500}{6.03 \times 10^{23}} \text{ কুলম্ব.} \\ &= 1.601 \times 10^{-19} \text{ কুলম্ব.} \end{aligned}$$

সুতরাং, একটি হাইড্রোজেন আয়ন 1.601×10^{-19} কুলম্ব. পজিটিভ চার্জ বহন করে। ইহাই এক ইউনিট আয়নিক বা ইলেকট্রোনিক চার্জ। একটি ইলেকট্রনও 1.601×10^{-19} কুলম্ব. নিগেটিভ চার্জ বহন করে। তাই ইলেকট্রনের চার্জকে (e) ভিডিভের ইউনিট ধরা হয়।

প্রথম ও দ্বিতীয় সূত্রের সংযুক্ত ফর্মুলা

(Combined formula of two laws)

প্রথম সূত্র অনুযায়ী : $W \propto ct$, দ্বিতীয় সূত্র অনুযায়ী : $W \propto E$,
সুতরাং যুক্তভাবে লেখা যায় : $W \propto Ect$

মনে কর, $\frac{1}{F}$ = আত্মপাতিক নিত্য-সংখ্যা (Proportionality constant).

$$\text{তাহা হইলে : } W = \frac{E \times c \times t}{F}$$

ct পরিমাণ তড়িৎ যদি হয় = F , তাহা হইলে $W = E$,

অর্থাৎ যখন $F = ct$, তখন রাসায়নিক তুল্যাংক পরিমাণ আয়ন বা পদার্থ উৎপন্ন হয়।

এই F -কে বলা হয় ফ্যারাডে। অর্থাৎ, যে পরিমাণ তড়িৎ এক গ্রাম-তুল্যাংক পরিমাণে আয়ন তথা পদার্থ উৎপন্ন করে তাহাকে বলা হয় এক ফ্যারাডে পরিমাণ তড়িৎ।

তড়িৎ বা আয়নীয় বিয়োজনবাদ

(Theory of Electrolytic or Ionic Dissociation)

কিভাবে অ্যাসিড, ক্ষার ও লবণের মধ্যে তড়িৎবিশ্লেষণ ঘটে সে সম্বন্ধে ফ্যারাডের কোন ধারণা ছিল না। তড়িৎবিশ্লেষণ সম্বন্ধে সুইডিস রাসায়নিক আর্হেনিয়াস (Arrhenius) ফ্যারাডে সূত্র প্রকাশের পঞ্চাশ বৎসর পরে 1887 খ্রীষ্টাব্দে একটি মতবাদ বা থিওরী প্রকাশ করেন। এই মতবাদ তড়িৎ-বিয়োজনবাদ বা আয়নীয় বিয়োজনবাদ তথা থিওরী অব ইলেক্ট্রো-লাইটিক বা আয়নিক ডিসোসিয়েশন (Electrolytic or Ionic Dissociation) নামে পরিচিত। এই মতবাদ প্রকাশের পরে তড়িৎবিশ্লেষণ পদ্ধতি অনুধাবন এবং অ্যাসিড, ক্ষার ও লবণের গঠন এবং অ্যাসিড ও ক্ষারের প্রশমন ক্রিয়া সম্বন্ধে এক নূতন আলোকপাত হয়। এই মতবাদ অনুযায়ী :

1. অ্যাসিড, ক্ষার ও লবণ দ্রবীভূত বা বিগলিত (fused) অবস্থায় স্বতঃস্ফূর্তভাবে বিদ্রষ্ট বা বিযুক্ত হইয়া পজেটিভ ও নেগেটিভ বিভ্রাদ্বাহী আয়নে পরিণত হয়। এরূপ দ্রবণে সমগ্র পজেটিভ-ধর্মী আয়নের চার্জ বা তড়িতের পরিমাণ এবং সমগ্র নেগেটিভ ধর্মী আয়নের চার্জ বা তড়িতের পরিমাণ সমান থাকে বলিয়া দ্রবণে বাহ্যত কোন তড়িৎধর্ম প্রকাশ পায় না।

সাধারণত কোন দ্রবণের অ্যাসিড, ক্ষার বা লবণ সম্পূর্ণভাবে



বিজ্ঞানী অরহেনিয়াস

আয়নিত হয় না,—বিশ্লেষকম পদার্থে আংশিকভাবে আয়নরূপে বিল্লিষ্ট বা বিযুক্ত হয়। এই আয়ন ও অ-বিল্লিষ্ট যৌগ প্রতিক্ষী বিক্রিয়ায় (reversible reaction) পরস্পরের পরিমাণে সমতা রক্ষা করে। HCl , NaOH , CuSO_4 এবং NaCl — এইভাবে বিল্লিষ্ট হইয়া, আয়ন এবং অ-বিল্লিষ্ট বা অবিযুক্ত পদার্থের মধ্যে সর্বদা সমতা রক্ষা

করে। যথা : $\text{HCl} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{Cl}^-$; $\text{NaOH} \rightleftharpoons \text{Na}^+ + \text{OH}^-$
 $\text{CuSO}_4 \rightleftharpoons \text{Cu}^{++} + \text{SO}_4^{--}$; $\text{NaCl} \rightleftharpoons \text{Na}^+ + \text{Cl}^-$

2. কোন পদার্থ কি পরিমাণে বিশ্লেষিত বা বিযুক্ত হইয়া আয়ন গঠন করে তাহা নির্ভর করে প্রধানত সেই তড়িৎ-বিশ্লেষকম পদার্থের (electrolyte) (i) ধর্ম, (ii) দ্রবণের লঘুতা (dilution), (iii) উত্তাপ এবং (iv) জীবকের ধর্মের উপরে।

হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড, সোডিয়াম হাইড্রোক্সাইড এবং সোডিয়াম ক্লোরাইড (HCl , NaOH , NaCl) জাতীয় অ্যাসিড, ক্ষার ও লবণের লঘু দ্রবণ প্রায় সম্পূর্ণভাবে আয়নরূপে বিল্লিষ্ট হয়। তাই, ইহাদের তীব্র তড়িৎ-বিশ্লেষকম পদার্থ (strong electrolyte) বলা হয়।

যে সমস্ত যৌগ স্বল্প পরিমাণে বিল্লিষ্ট হয় তাহাদের বলা হয় দুর্বল বিশ্লেষকম পদার্থ (weak electrolyte)। জল, কার্বনিক অ্যাসিড, অ্যাসেটিক অ্যাসিড, মারকিউরিক ক্লোরাইড ইত্যাদি।

কোন দ্রবণের লঘুতা যত বাড়ে বিশ্লেষকম পদার্থের আয়ন বিশ্লেষণের ক্ষমতাও তত বাড়ে। দ্রবণের তাপ বৃদ্ধির ফলেও দ্রবণের আয়ন বিশ্লেষণ বা বিয়োজন ক্ষমতা বৃদ্ধি পায়। তাই, লঘুতা বা তাপ বৃদ্ধির ফলে দ্রবণের তড়িৎ-পরিবহণ (conductivity) ক্ষমতাও বৃদ্ধি পায়।

3. দ্রবণের মধ্যে তড়িৎ-পরিবহণের কাজ করে আয়ন কণাগুলি। অবিলম্বে পদার্থ তড়িৎ-পরিবহণে কোন অংশ গ্রহণ করে না। পজ্জিভ আয়ন পজ্জিভ চার্জ বহন করিয়া নেগেটিভ তড়িদ্বারের দিকে ধাবিত হয় এবং নেগেটিভ আয়ন নেগেটিভ চার্জ বহন করিয়া পজ্জিভ তড়িদ্বারের দিকে ধাবিত হয়। বিপরীতধর্মী তড়িতের সংস্পর্শে তথা ইলেকট্রন গ্রহণ বা বর্জন করিয়া তড়িদ্বারে আয়ন প্রশমিত হইয়া তড়িদ্বর্মহীন পদার্থকণায় পরিণত হয়। এইভাবে বিলম্বে আয়নের পরিমাণ ক্রমাগত সঞ্চে সঞ্চে অবিলম্বে পদার্থ বিশ্লেষিত হইয়া নূতন আয়ন গঠন করে এবং আয়ন ও অবিলম্বে পদার্থের মধ্যে নূতন সমতা (equilibrium) স্থাপিত হয় ও তড়িৎবিশ্লেষণ ক্রিয়া অব্যাহত থাকে।

রাসায়নিক তুল্যাংক নির্ণয় (Determination of Chemical Equivalent)

যদি কোন পদার্থের তড়িৎ-রাসায়নিক তুল্যাংক জানা থাকে তাহা হইলে সেই পদার্থের রাসায়নিক তুল্যাংকও সহজেই নির্ণয় করা যায়। কারণ, আমরা জানি :

$$\text{তড়িৎ-রাসায়নিক তুল্যাংক} = \text{রাসায়নিক তুল্যাংক} \times 0.000104$$

$$\text{অর্থাৎ, } Z = E \times 0.000104 \text{ অথবা } E = \frac{Z}{0.000104};$$

$$\text{তথা : রাসায়নিক তুল্যাংক} = \frac{\text{তড়িৎ-রাসায়নিক তুল্যাংক}}{0.000104}$$

$$\text{উদাহরণ : (i) } E_H = \frac{0.000104}{0.000104} = 1; \text{ (ii) } E_{Ag} = \frac{0.01118}{0.000104} = 108$$

$$\text{(iii) } E_O = \frac{0.000829}{0.000104} = 8; \text{ (iv) } E_{Cu} = \frac{0.003298}{0.000104} = 31.78$$

কপারের তুল্যাংকভার নির্ণয় (Eq. wt. of Copper)

(i) একটি ভল্টামিটারে (Voltmeter) দুইটি কপার তড়িদ্বার ফিট কর। ক্যাথোড তড়িদ্বারটি বিশুদ্ধ কপার ধাতুতে তৈরী হওয়া প্রয়োজন। এখন ভল্টামিটারে কপার সালফেট দ্রবণ লও এবং ইহার মধ্যে কয়েক ফোটা সালফিউরিক অ্যাসিড ফেল। তড়িৎবিশ্লেষণ শুরু হইবার আগে ক্যাথোড তড়িদ্বারটি পরিষ্কার করিয়া ধুইয়া এবং শুষ্ক করিয়া ইহার ওজন লও। এখন তড়িদ্বার দুইটি দ্রবণে রাখিয়া ব্যাটারীর সঙ্গে যুক্ত কর এবং তড়িৎ চালাও।

কতকণ তড়িৎ চালান হইল তাহা লক্ষ্য কর এবং কত পরিমাণ তড়িৎ-প্রবাহ চালান হইল অ্যাম্‌মিটার (Ammeter) দেখিয়া তাহা লিখিয়া লও। তড়িৎ-বিশ্লেষণের ফলে ক্যাথোডে কপার ধাতু সঞ্চিত হইবে। ক্যাথোডটি ধুইয়া এবং শুকাইয়া পুনরায় ইহার ওজন লও এবং অল্পরূপভাবে গণনা কর :

সঞ্চিত কপারের ওজন

= ক্যাথোড দণ্ডের দ্বিতীয় ওজন - ক্যাথোড দণ্ডের প্রথম ওজন = W গ্রাম

তড়িৎ প্রবাহের পরিমাণ = c অ্যাম্পিয়ার ; সময় = t সেকেন্ড

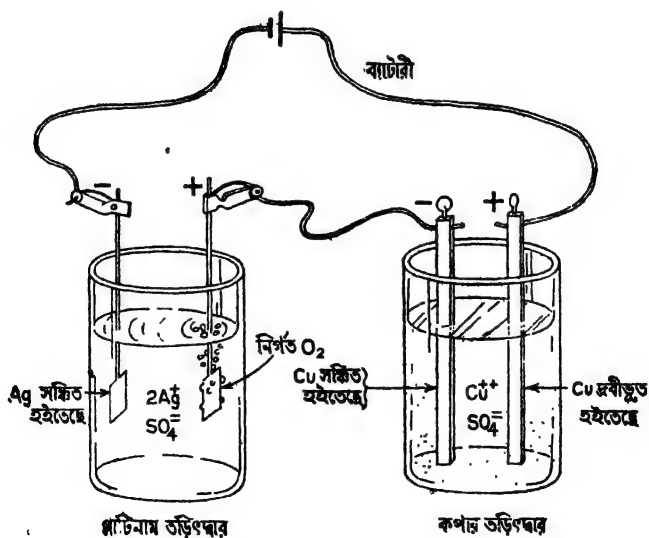
ফ্যারাডের সূত্র অনুযায়ী, $W = Z \cdot c \cdot t$

অথবা $Z = \frac{W}{c \cdot t}$; [$\because Z$ = কপারের তড়িৎ-রাসায়নিক তুল্যাংক]

আমরা জানি কপারের রাসায়নিক তুল্যাংক

$$= \frac{\text{কপারের তড়িৎ-রাসায়নিক তুল্যাংক}}{0000104}$$

$$\frac{W}{c \cdot t \times 0000104}$$



(ii) দুইটি ভন্টামিটারে কপার সালফেট ও সিলভার সালফেট বা নাইট্রেট দ্রবণ লও। ক্যাথোডরূপে বিশুদ্ধ কপার ও সিলভার ধাতুর পাত ব্যবহার

করিতে হইবে। দুইটি ভন্টামিটারে একই পরিমাণ তড়িৎ চালাইয়া তড়িদ্বিচ্ছেষণ সম্পন্ন কর। তড়িদ্বিচ্ছেষণের আগে ও পরে কপার ও সিলভার ক্যাথোডের ওজন লইয়া কত কপার ও কত সিলভার সঞ্চিত হইল তাহা নির্ণয় কর। এখন একটি ধাতুর রাসায়নিক তুল্যাংক জানিয়া অপরটির তুল্যাংক স্থির কর। যথা :

$$\frac{\text{ক্যাথোডে সঞ্চিত কপারের ওজন}}{\text{ক্যাথোডে সঞ্চিত সিলভারের ওজন}} = \frac{\text{কপারের তুল্যাংক}}{\text{সিলভারের তুল্যাংক}}$$

$$\text{অথবা, } \frac{W_1}{W_2} = \frac{E_{Au}}{E_{Ag}}$$

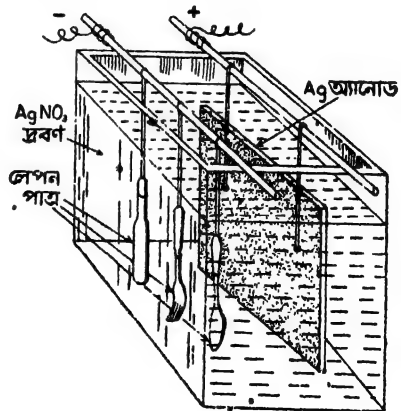
সিলভারের তুল্যাংক = 107.88 ; সুতরাং কপারের তুল্যাংক সহজেই গণনা করা সম্ভব।

$$\text{সুতরাং, } E_{Cu} = E_{Ag} \times \frac{W_1}{W_2}$$

তড়িদ্বিচ্ছেষণ পদ্ধতির ব্যবহারিক প্রয়োগ (Practical application of Electrolysis)

(i) তড়িৎ-লেপন বা ইলেকট্রোপ্লেটিং (Electroplating) :

জলবায়ুর প্রকোপ হইতে রক্ষা করার জন্ত এবং অত্যন্ত প্রয়োজনে লোহা, তামা ইত্যাদি ধাতু দ্বারা তৈরী জিনিসপত্র, রূপা, নিকেল, ক্রোমিয়াম ইত্যাদি ধাতু দ্বারা লেপন (প্লেটিং) করা হয়। যে-দ্রব্যকে লেপন করা প্রয়োজন তাহাকে ভন্টামিটারে ক্যাথোড বা নেগেটিভ তড়িদ্বার রূপে ব্যবহার করা হয় এবং যে-পদার্থ দ্বারা প্রলেপ দেওয়া হয় সে পদার্থকে ব্যবহার করা হয় অ্যানোড বা পজিটিভ তড়িদ্বারের দণ্ডরূপে। যে-পদার্থ দ্বারা প্রলেপ দিতে হইবে সেই পদার্থের কোন দ্রবণীয় লবণকে বিচ্ছেদক্ষম যৌগ রূপে



রূপা দ্বারা তড়িৎ-লেপন

(Electrolyte) ব্যবহার করা

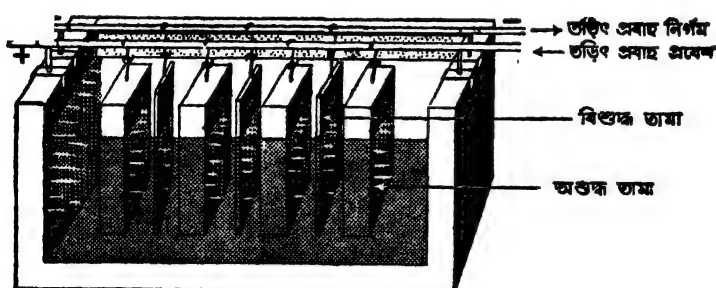
হয় তামা, চিন বা লোহার পায়ে রূপার প্রলেপ দেওয়ার জন্ত অ্যানোডরূপে

রূপার পাত, দ্রবণরূপে দিলভার নাইট্রেট এবং ক্যাথোড রূপে ব্যবহার করিতে হইবে তামা, টিন বা লোহার পাত। লোহার পাত্রে তামার প্রলেপের জন্য কপার আনোড এবং আয়রন ক্যাথোড ও কপার সালফেট (CuSO_4) দ্রবণ ; লোহার পাত্রে টিনের প্রলেপের জন্য টিন আনোড এবং আয়রন ক্যাথোড ও স্টেনাস ক্লোরাইড (SnCl_2) দ্রবণরূপে ব্যবহার করা হয়।

(ii) ইলেকট্রোটাইপিং (Electro-typing) : যে ছাঁচে টাইপ বা ব্লক করা হইবে তাহাকে ক্যাথোডরূপে এবং যাহা দ্বারা টাইপ বা ব্লক তৈরী করা হইবে সেই ধাতু আনোডরূপে ব্যবহার করা হয়। ইলেকট্রোলাইটরূপে ব্যবহার করা হয় আনোডরূপে ব্যবহৃত ধাতুর লবণ। ছাঁচ তৈরী করা হয় মোম দ্বারা এবং ছাঁচের উপরে গ্রাফাইট পাউডার ছড়াইয়া দিয়া ছাঁচটিকে তড়িদ্বায়ে পরিণত কর হয়। ছাঁচের উপরে ধাতুর প্রলেপ পড়ে।

(ii) ধাতু নিষ্কাশন (Extraction of Metal) : তড়িদ্বিচ্ছেষণ পদ্ধতি অনেক প্রকার ধাতু নিষ্কাশনের এক প্রধান উপায়। সোডিয়াম, পটাসিয়াম, ক্যালসিয়াম, ম্যাগনেসিয়াম, অ্যালুমিনিয়াম ইত্যাদি এরূপ পদ্ধতিতে নিষ্কাশিত করা হয়। ধাতব লবণের তড়িদ্বিচ্ছেষণ করিয়া ধাতু নিষ্কাশিত করা হয়।

(iv) ধাতু পরিশোধন (Purification of Metal) : সোনা, রূপা, তামা ইত্যাদি ধাতু তড়িদ্বিচ্ছেষণ পদ্ধতিয় পরিষ্কৃত করা হয়। এরূপ



অপরিষ্কৃত তামার পরিশোধন

পরিশোধন ক্রিয়ায় অপরিষ্কৃত ধাতুকে আনোডরূপে এবং শুদ্ধ ধাতুর পাত ক্যাথোডরূপে ব্যবহার করা হয় এবং দ্রবণরূপে ব্যবহার করা হয় সেই ধাতুর লবণ। অপরিষ্কৃত কপার আনোড, শুদ্ধ কপার ক্যাথোড এবং

কপার সালফেট (CuSO_4) দ্রবণরূপে ব্যবহার করিয়া তামার পরিশোধন করা হয়।

(v) বিভিন্ন রাসায়নিক যৌগ প্রস্তুতি (Manufacture of chemical compounds) : পটাসিয়াম ক্লোরেট, কল্টিক সোডা, সোডিয়াম কার্বনেট ইত্যাদি শিল্পে প্রয়োজনীয় রাসায়নিক দ্রব্য এবং ক্লোরিন গ্যাস ভড়িৎ-বিপ্লব পদ্ধতি বৃহদায়তনে প্রস্তুত করা হয়।

(vi) রাসায়নিক বিশ্লেষণ (Chemical analysis) : বিভিন্ন ধাতুর ওজন এবং তুল্যাংকভার নির্ণয়ে ভড়িৎ-বিপ্লব পদ্ধতি ব্যবহার করা হয়।

বিভাজন-বিক্রিয়া ও বিয়োজন তথা ডিকম্পোজিশন
ও ডিসোসিয়েশন

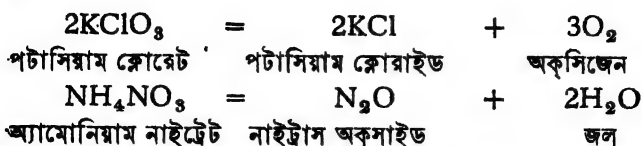
(Decomposition and Dissociation)

যে-সমস্ত বিক্রিয়ায় কোন পদার্থ ভাঙ্গিয়া অজ্ঞাত সরল গঠনের পদার্থে তথা বৃহত্তর অণু ভাঙ্গিয়া একধিক সরল অণু বা পরমাণুতে পরিণত হয় সেই বিক্রিয়াকে সাধারণভাবে বিভাজন বা বিয়োজন বিক্রিয়া (Decomposition or Dissociation) বলা হয়। বিভাজন বা ডিকম্পোজিশন বিক্রিয়ার ক্ষেত্রে উৎপন্ন পদার্থকে সংযুক্ত করিয়া মূল পদার্থ গঠন করা যায় না, কিন্তু বিয়োজন বা ডিসোসিয়েশন বিক্রিয়ায় মূল পদার্থ পুনর্গঠিত করা যায়।

বিভাজন বিক্রিয়া বা ডিকম্পোজিশন (Decomposition) : উত্তাপের ফলে সংঘটিত যে বিক্রিয়ায় মূল যৌগ ভাঙ্গিয়া একাধিক সরল অণু বা পরমাণুতে পরিণত হয়, যে-বিক্রিয়া প্রতিমুখী (reversible) নয় অর্থাৎ বাহ্যিক একমুখী (one sided) গতিতে সম্পূর্ণতা লাভ করে, যে-বিক্রিয়ায় উৎপন্ন পদার্থগুলিকে পুনঃসংযুক্ত করা যায় না এবং উৎপন্ন পদার্থের উপস্থিতি বা অপসারণে যে-বিক্রিয়া দ্বারাচিত বা মন্দীভূত হয় না—সেইরূপ বিক্রিয়াকে বলা হয় বিভাজন-বিক্রিয়া বা ডিকম্পোজিশন।

পটাসিয়াম ক্লোরেট (KClO_3) উত্তাপের ফলে ভাঙ্গিয়া স্থায়ীভাবে পটাসিয়াম ক্লোরাইড ও অক্সিজেন অণু গঠন করে। ইহা একমুখী বিক্রিয়া

এবং পটাসিয়াম ক্লোরাইডের উপস্থিতি বা অপসারণে বিক্রিয়ার গতি স্থগ্ন হয় না।

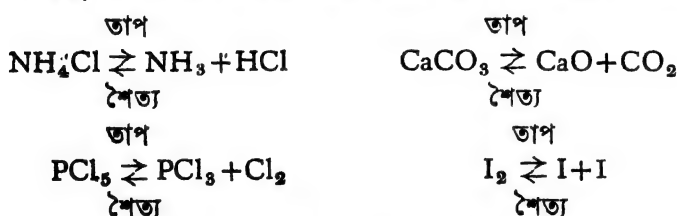


বিয়োজন বা ডিসোসিয়েশন বিক্রিয়া

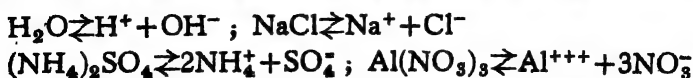
(Dissociation)

বিয়োজন বা ডিসোসিয়েশন বিক্রিয়া দুই প্রকার।^১ উত্তাপের ফলে যে বিয়োজন ঘটে তাকে বলা হয় তাপজনিত বিয়োজন বা থার্মেল ডিসোসিয়েশন এবং দ্রবণে বা বিগলিত অবস্থায় যে বিয়োজন ঘটে তাকে বলা হয় আয়নীয় বা ইলেকট্রোলাইটিক বিয়োজন।

তাপজনিত বিয়োজন (Thermal Dissociation) : যে-বিক্রিয়ার উত্তাপের ফলে মূল যৌগ বা পদার্থ ভাঙিয়া একাধিক সরল অণু বা পরমাণু গঠন করে এবং যাহা শীতল অবস্থায় আবার মূল পদার্থরূপে পুনর্গঠিত হয় সেইরূপ প্রভিমুখী বিক্রিয়াকে বলা হয় তাপজনিত বিয়োজন। এরূপ বিক্রিয়ার উৎপাদক ও উৎপন্ন পদার্থ প্রভিমুখী বিক্রিয়ার মাধ্যমে সাম্য অবস্থায় বর্তমান থাকে। যথা :



আয়নীয় বা ইলেকট্রোলাইটিক বিয়োজন (Ionic or Electrolytic Dissociation) : দ্রবীভূত বা বিগলিত অবস্থায় তড়িৎ-বিশ্লেষকসম যৌগ বা ইলেকট্রোলাইট যেরূপ বিক্রিয়ার ভাঙিয়া একাধিক তড়িদ্বাহী মোল বা মূলকে তথা আয়নে পরিণত হয় এবং প্রভিমুখী বিক্রিয়ার সাহায্যে মূল যৌগ এবং উৎপন্ন আয়নের মধ্যে সাম্য-অবস্থা রক্ষা করে সেইরূপ বিক্রিয়াকে বলা হয় আয়নীয় বিয়োজন। যথা :



তাপজনিত বিয়োজন	আয়নীয় বিয়োজন
(Thermal dissociation)	(Ionic dissociation)
1. তাপজনিত বিয়োজনের জন্য উত্তাপ প্রয়োজন কিন্তু এরূপ বিক্রিয়ার জন্য মূল পদার্থকে দ্রবীভূত বা বিগলিত করার প্রয়োজন নাই।	1. দ্রবীভূত বা বিগলিত অবস্থায় তড়িৎবিশ্লেষণ পদার্থ বা ইলেকট্রোলাইটের বিয়োজন সম্ভব।
2. তাপজনিত বিয়োজনের ফলে উৎপন্ন সরল অণু বা পরমাণুতে কোন বাহ্যিক তড়িৎধর্ম প্রকাশ পায় না অর্থাৎ ইহারা নিরপেক্ষ কণা।	2. আয়নীয় বিয়োজনের ফলে উৎপন্ন মোল বা মূলক তড়িৎ-কণা বা চার্জ বহন করিয়া আয়নরূপে গঠিত থাকে।
3. তাপজনিত বিয়োজনে উৎপন্ন অণু দ্রবণ বা বিচ্ছুরণ (diffusion) তথা ভৌত পদ্ধতিতে (physical-means) পৃথক করা যায়।	3. আয়নীয় বিয়োজনে উৎপন্ন বিভিন্ন আয়ন কণাকে পরস্পর হইতে পৃথক করা যায় না।
4. তাপজনিত বিয়োজনে বিক্রিয়া প্রতিমুখী বলিয়া উৎপাদক ও উৎপন্নের মধ্যে সাম্য-অবস্থা (equilibrium) বর্তমান থাকে।	4. আয়নীয় বিয়োজন বিক্রিয়ায় উৎপাদক যোগ ও উৎপন্ন আয়নের মধ্যে সাম্য-অবস্থা বর্তমান থাকে।
5. তাপজনিত বিয়োজন বিক্রিয়ায় উৎপন্ন পদার্থের কোন একটিকে উৎপাদনের সঙ্গে সঙ্গে অপসারিত করিয়া বিক্রিয়া সম্পূর্ণ করা যায়।	5. তড়িৎবিশ্লেষণ ক্রিয়ায় উৎপন্ন আয়ন মোলরূপে নির্গত বা সঞ্চিত হইলে মূল পদার্থ বিয়োজিত হইয়া নতুন আয়ন গঠন করিয়া সাম্য-অবস্থা পুনঃস্থাপিত করে।

Questions to be discussed

1. তড়িৎ-বিশ্লেষণ, অ্যানায়ন, অ্যানোড, ক্যাটায়ন, ক্যাথোড,—ইহাদের সংজ্ঞা লেখ এবং কপার সালফেট ভল্টামিটারের চিত্র আঁকিয়া ইহাদের বুঝাইয়া দাও। পরমাণু ও আয়নের মধ্যে পার্থক্য কি ?

Define electrolysis, electrolyte, anion, anode, cation and cathode. Draw a neat sketch of a voltameter with copper sulphate and explain the above terms. What is the difference between Ion and Atom and gram Ion and gram Atom ?

২. কিছুক্ষণ তড়িদ্বিভ্রণের পরে একটি জলগূর্ণ ভন্টামিটারের পজিটিভ ও নেগেটিভ তড়িদ্বার যদি উল্টাইয়া ব্যাটারীর নেগেটিভ ও পজিটিভ তড়িদ্বারের সঙ্গে সংযুক্ত করা যায় তাহা হইলে কি পরিবর্তন ঘটবে? কপার সালফেটের তড়িদ্বিভ্রণের ক্ষেত্রে কিরূপ পরিবর্তন ঘটবে?

After carrying one electrolysis for some time if the positive and negative electrodes of a voltameter are connected in reverse order with the positive and negative ends of a battery, what would be the changes? Explain such changes involved in the electrolysis of CuSO_4 solution.

[ইঙ্গিত : পজিটিভ তড়িদ্বারের সঙ্গে কোন তড়িদ্বার যুক্ত হইলে তাহা হইবে পজিটিভ তড়িদ্বার ; তাই সমস্ত যন্ত্রের পরিচয় এবং বিশ্লেষণ ক্রিয়া উল্টাইয়া যাইবে ; অর্থাৎ, পজিটিভ তড়িদ্বার হইবে নেগেটিভ তড়িদ্বার এবং তড়িদ্বিভ্রণও হইবে সেইভাবে। সুতরাং আয়নের গতিও পরিবর্তিত হইবে।]

৪. অ্যাম্পায়ার, কুলম্ব ও ফ্যারাডের সংজ্ঞা লিখ এবং পরস্পরের সম্বন্ধ নির্ণয় কর। ১ কুলম্ব ও ১ ফ্যারাড—এই দুই মাত্রার তড়িৎ কত হাইড্রোজেন উৎপন্ন করে?

Define Ampere, Coulomb and Faraday and explain how they are related to each other. How much hydrogen is produced by the passage of 1 coulomb and 1 Faraday of electricity respectively?

৫. ফ্যারাডের প্রথম তড়িদ্বিভ্রণ নূত্রটি বর্ণনা কর। কি করিয়া এই নূত্রটি হইতে তড়িৎ-রাসায়নিক তুল্যাংক স্থির করা যায়?

Define Faraday's first law of electrolysis. How can the electro-chemical equivalent be calculated from the first law?

(i) '৫ অ্যাম্পায়ার তড়িৎ এক ঘণ্টা চালাইয়া CuSO_4 দ্রবণ হইতে কত কপার উৎপন্ন করিবে?

How much copper will be deposited by passing '5 amperes of electricity for one hour?

$$[Q = c \times t = 5 \times 60 \times 60 = 1800 \text{ কুলম্ব}]$$

১ ফ্যারাডে বা ৯৬,৫০০ কুলম্ব এক তুল্যাংক পরিমাণ পদার্থ উৎপন্ন করে :

সুতরাং ৯৬,৫০০ কুলম্ব Cu উৎপন্ন করে ৪১.৪ গ্রাম

$$\therefore \frac{1800}{96,500} \times 41.9 \times 1800 = 598 \text{ গ্রাম Cu}]$$

৬. ফ্যারাডের তড়িদ্বিভ্রণ নূত্র দুইটি লেখ। CuSO_4 দ্রবণ তড়িদ্বিভ্রণ করিয়া ১০০০ গ্রাম Cu উৎপন্ন করিতে কত ফ্যারাডে বা কুলম্ব তড়িভের প্রয়োজন? (কপারের তুল্যাংক = ৪১.৪)

Define Faraday's law of electrolysis. How many units of Faraday or Coulomb would be required to liberate 1000 grams of copper during the electrolysis of copper sulphate solution?

[ইঙ্গিত : ১ ফ্যারাডে ৪১.৪ গ্রাম Cu উৎপন্ন করে। ১০০০ গ্রাম উৎপন্ন করিবে কত ফ্যারাডে? (১ ফ্যারাডে = ৯৬,৫০০ কুলম্ব)]

6. NaOH দ্রবণের তড়িৎ-বিচ্ছেদ ক্রিয়া বর্ণনা কর। গলিত NaCl দ্রবণ হইতে এক ঘণ্টায় 10 গ্রাম Na উৎপন্ন করিতে কত অ্যাম্পেরার তড়িৎ-প্রবাহ প্রয়োজন ?

Explain the process of electrolysis of a solution of NaOH. How many amperes of current would be required to produce 10 grams of Na in an hour from a solution of NaCl ?

$$[\text{ইঙ্গিত : } W = s \times c \times t = s \times c \times 60 \times 60$$

$$Z = \text{Na-এর তড়িৎ-রাসায়নিক তুল্যাংক}$$

$$= \text{Na-এর রাসায়নিক তুল্যাংক} \times \text{হাইড্রোজেনের}$$

$$\text{তড়িৎ-রাসায়নিক তুল্যাংক}$$

$$= 23 \times '0000104 \text{ গ্রাম}$$

$$10 = 23 \times '0000104 \times 60 \times 60 \times c \quad \therefore 'c = \text{কত ? }]$$

7. তড়িৎ রাসায়নিক তুল্যাংক কাকে বলে ? তড়িৎ-রাসায়নিক তুল্যাংকের সঙ্গে রাসায়নিক তুল্যাংকের সম্বন্ধ নির্ণয় কর।

Define electro-chemical equivalent. Explain the connection between electro-chemical equivalent and chemical equivalent.

(a) 10 মিনিটে 6 অ্যাম্পেরার তড়িৎ-প্রবাহ 4 গ্রাম Ag উৎপন্ন করে। Ag-এর তড়িৎ-রাসায়নিক তুল্যাংক কত ?

$$[\text{ইঙ্গিত : } W = Zct \text{ বা } Z = W/ct = \frac{4}{6 \times 10 \times 6} = '001118 \text{ গ্রাম}]$$

8. ফ্যারাডের দ্বিতীয় তড়িৎবিচ্ছেদ সূত্রটি লিখ। কিভাবে এই সূত্র প্রয়োগ করিলে তড়িৎ-রাসায়নিক তুল্যাংক নির্ণয়ের ফর্মুলা বাহির করিবে ?

সিলভার ও অক্সিজেনের তড়িৎ-রাসায়নিক তুল্যাংক নির্ণয় কর।

$$\text{পারমাণবিক ওজন : Ag}=108 ; \text{O}=16$$

Define Faraday's 2nd law of electrolysis. How would you deduce the formula of electro-chemical equivalent by the application of the 2nd law ?

Find the electro-chemical equivalent of silver and oxygen (At. wt. of Ag=108 ; O=16)

$$\text{H-এর রাসায়নিক তুল্যাংক} = '0000104 \text{ গ্রাম ;}$$

$$[\text{ইঙ্গিত : Ag তড়িৎ-রাসায়নিক তুল্যাংক} = E_{\text{Ag}} \times '0000104 = '0011282 \text{ gm.}$$

$$\text{O " " " " } = E_{\text{O}} \times '0000104 = '0000882 \text{ gm. }]$$

9. Zn, Al ও Fe (ফেরাস)-এর রাসায়নিক তুল্যাংক যথাক্রমে 82.5, 9 এবং 28 ; ইহাদের তড়িৎ-রাসায়নিক তুল্যাংক কত ?

Chemical equivalent of Zn, Al and Fe are 82.5, 9 and 28 respectively. What would be their electro-chemical equivalents ?

$$[\text{Zn} = '000888 ; \text{Al} = '0000986 ; \text{Fe} = '000291]$$

10. নিম্নলিখিত পদার্থের ভিতর দিয়া এক ক্যারাডে তড়িৎ চালনার ফলে কিরূপ বিশ্লেষণ ক্রিয়া ঘটবে এবং কত পদার্থ উৎপন্ন হইবে ?

- (i) কপারের তড়িদ্রবের মাধ্যমে CuSO_4 দ্রবণ ;
- (ii) প্লাটিনাম তড়িদ্রবের মাধ্যমে CuSO_4 দ্রবণ ;
- (iii) প্লাটিনাম তড়িদ্রবের মাধ্যমে NaCl দ্রবণ ;
- (iv) প্লাটিনাম তড়িদ্রবের মাধ্যমে গলিত NaCl ;
- (v) প্লাটিনাম তড়িদ্রবের মাধ্যমে অতি লঘু NaCl দ্রবণ ।

What would be the process of electrolysis and what amount of metals would be liberated from the following solutions by passing one Faraday of electricity ?

- (i) CuSO_4 solutions with copper electrodes ;
- (ii) CuSO_4 solution with platinum electrodes ;
- (iii) NaCl solution with platinum electrodes ;
- (iv) Fused NaCl with platinum electrodes ;
- (v) Very dilute NaCl solution with platinum electrodes.

[ইঙ্গিত : (i) ক্যাথোডের গারে 81.8 গ্রাম Cu জমা হইবে এবং অ্যানোড হইতে 81.8 গ্রাম কপার CuSO_4 দ্রবণে দ্রবীভূত হইবে ; সুতরাং ক্যাথোডের ওজন 81.8 গ্রাম বাড়িবে এবং অ্যানোডের ওজন 81.8 গ্রাম কম হইবে ; (ii) 81.8 গ্রাম Cu জমা হইবে ক্যাথোডে এবং 8 গ্রাম O_2 উৎপন্ন হইবে অ্যানোডে ; (iii) $\text{NaCl} \rightleftharpoons \text{Na}^+ + \text{Cl}^-$; $2\text{Na} + 2\text{HOH} \rightarrow 2\text{NaOH} + \text{H}_2$;

\therefore 40 গ্রাম NaOH এবং 1 গ্রাম H_2 উৎপন্ন হইবে ।

(iv) 28 গ্রাম Na ও 85.5 গ্রাম Cl_2 হইবে। (v) 1 গ্রাম হাইড্রোজেন (ক্যাথোড) 88 গ্রাম অক্সিজেন (অ্যানোড) ।

11. CuSO_4 , NaOH , H_2O , গলিত NaCl , গলিত AgCl —ইহাদের ভিতর দিয়া 1 ফ্যারাডে তড়িৎ প্রবাহিত করিলে কত গ্রাম Cu , Na , H_2 , O_2 , Ag ও Cl উৎপন্ন হইবে ?

How many grams of Cu , Na , H_2 , O_2 , Ag and Cl would be produced by passing one Faraday of electricity through CuSO_4 , NaOH , H_2O , molten NaCl , and molten AgCl respectively.

[Ans. প্রতি মোলের তুল্যাংক]

12. তড়িৎবিশ্লেষণ পন্থায় কিভাবে অপরিষ্কৃত Cu ও Ag বিশুদ্ধ করিবে ? 1000 গ্রাম অপরিষ্কৃত Cu এবং 1000 গ্রাম অপরিষ্কৃত Ag বিশুদ্ধ করিতে কত ক্যারাডে তড়িৎ প্রয়োজন ?

How would you purify Cu and Ag by electrolysis ? How many Faraday of electricity would be required to purify 1000 gms of impure Cu and 1000 gms of impure Ag ?

[ইঙ্গিত : দ্রবণ CuSO_4 : তড়িদ্রব হইট Cu দ্বারা তৈরী ; অপরিষ্কৃত Cu অ্যানোড ; ক্যাথোড বিশুদ্ধ Cu -পাত ; অপরিষ্কৃত Cu অ্যানোড হইতে Cu কম হইয়া CuSO_4 দ্রবণে মিশিবে এবং CuSO_4 দ্রবণ হইতে বিশুদ্ধ Cu ক্যাথোডের গারে সঞ্চিত হইবে। Ag বিশোধনের জন্য প্রয়োজন AgNO_3 দ্রবণ ; অ্যানোড অপরিষ্কৃত Ag ; ক্যাথোড বিশুদ্ধ Ag .

81.8 গ্রাম Cu উৎপন্ন করে 1 ক্যারাডে ; \therefore 1000 গ্রাম Cu উৎপন্ন করে $1000/81.8$ ক্যারাডে ; $E_{Ag} = 108$]

18. (i) তামার পাত্রকে রূপা দ্বারা এবং (ii) লোহার পাত্রকে তামা দ্বারা কিতাবে ইলেক্ট্রোমেটিং করিবে ? ভণ্টামিটারের চিত্র আঁকিয়া দেখাও ।

[ইঙ্গিত : (i) রূপার দণ্ড অ্যানোড : দ্রবণ $AgNO_3$: ক্যাথোড তামার পাত্র ; (ii) তামার দণ্ড অ্যানোড : দ্রবণ $CuSO_4$: ক্যাথোড লোহার পাত্র ।]

How a copper vessel is electroplated by silver and an iron vessel by copper ? In describing the process draw a neat sketch of a voltmeter.

14. Define and explain Arrhenious theory of ionic dissociation. What are weak and strong electrolytes ?

16. কপার সালফেট দ্রবণে 2 অ্যাম্পেরার তড়িৎ 16 মিনিট 5 সেকেন্ড চালাইবার ফলে কতখানি কপার উৎপন্ন হইবে ?

How much copper would be liberated by the passage of 2 amperes current for 16 min 5 sec through a solution of copper sulphate ?

96, 500 কুলম্ব 81.8 গ্রাম কপার উৎপন্ন করে ।

[ইঙ্গিত : $W = Z.c.t. = Z \times 2 \times (16 \times 60 + 5)$

কিন্তু $Z_{Cu} = E_{Cu} \times .0000104 = 81.8 \times .0000104$ গ্রাম

সুতরাং $W = 81.8 \times .0000104 \times 2(16 \times 60 + 5)$]

16. কপার সালফেট ও সিলভার নাইট্রেট দ্রবণে ভরা দুইটি সেলে একই তড়িৎ একই সময়ে চালাইবার ফলে 106 গ্রাম কপার এবং 8597 গ্রাম সিলভার উৎপন্ন হয় ।

(i) সিলভারের তুল্যাংকভার নির্ণয় কর ।

(ii) 2 অ্যাম্পেরার তড়িৎ সিলভার নাইট্রেট দ্রবণে 20 মিনিট চালাইলে কত সিলভার পাওয়া যাইবে ? কপারের তুল্যাংক = 81.8.

In two different cells containing copper sulphate and silver nitrate solutions respectively equal amount of current is passed for an equal interval of time to produce 106 gm. of copper and 8597 gms of silver respectively.

(i) Calculate chemical equivalent of silver. Eq.wt of copper is 81.8.

(ii) What amount of silver would be obtained by passing 2 amp. current in silver nitrate sol. for 20 mins ?

[ইঙ্গিত : (i) $\frac{\text{সিলভারের তুল্যাংক}}{\text{কপারের তুল্যাংক}} = \frac{\text{উৎপন্ন সিলভারের ওজন}}{\text{উৎপন্ন কপারের ওজন}}$

Ag-এর তুল্যাংক $= 81.8 \times \frac{8597}{106} = 107.9$

$$(ii) W = s.c.t. = s \times 2 \times 20 \times 60$$

$$Z_{Ag} = E_{Ag} \times \cdot 0000104 = \frac{107 \cdot 9}{1} \times \cdot 0000104$$

$$\therefore W = 107 \cdot 9 \times \cdot 0000104 \times 2 \times 20 \times 60 = 1 \cdot 404 \text{ গ্রাম }]$$

17. অ্যান্ড্রিড মিশ্রিত জল, কপার সালফেট এবং সিলভার নাইট্রেট দ্রবণে একই তড়িৎ-প্রবাহ চালাইবার কলে কি কি পদার্থ কত পরিমাণে উৎপন্ন হইবে? [N. T. P.তে 10 c.c. আয়তন পরিমাণ হাইড্রোজেন উৎপন্ন হয়। কপারের পারমাণবিক ওজন = 68·6]

What are the elements liberated by passing same amount of current through acidulated water, copper sulphate and silver nitrate solution? What would be the amount of such elements liberated? [10 c.c. of hydrogen is liberated at N.T.P. ; At. wt. of Cu = 68·6]

$$[\text{ইঙ্গিত : } N. T. P. \text{তে } 10 \text{ c.c. } H_2 = 10 \times \cdot 00009 = \cdot 0009 \text{ গ্রাম}$$

$$\frac{O\text{-এর ওজন}}{H\text{-এর ওজন}} = \frac{E_O}{E_H} \quad O\text{-এর ওজন} = \frac{8 \times \cdot 0009}{1} = \cdot 0072 \text{ গ্রাম}$$

$$\frac{Cu\text{-এর ওজন}}{O\text{-এর ওজন}} = \frac{E_{Cu}}{E_O} \quad Cu\text{-এর ওজন} = \frac{81 \cdot 8}{8} \times \cdot 0072 \text{ গ্রাম}$$

18. প্লাটিনাম তড়িদ্রাব সংযুক্ত সেলে কপার সালফেট দ্রবণে ভিতর দিয়া 0·5 অ্যাম্পিয়ার তড়িৎপ্রবাহ 20 মিনিট চালাইবার কলে :

(i) কত কপার উৎপন্ন হইবে?

(ii) 27°C ও 700 mm. চাপে কত আয়তন অক্সিজেন উৎপন্ন হইবে?

In a cell fitted with platinum electrodes 0·5 amp. current is passed for 20 min. through copper sulphate solution. At. wt. of Cu is 68·6.

(i) What amount of copper would be liberated?

(ii) How much oxygen in c.c. would be produced at 27°C and 700 mm. pressure?

$$[\text{ইঙ্গিত : } (i) W = s.c.t. ; Z = E \times \cdot 0000104$$

$$\text{হুতরাং } Z = \frac{68 \cdot 6}{2} \times \cdot 0000104 \text{ গ্রাম } \left[\because E = \frac{\text{At. wt.}}{\text{Valency}} \right]$$

$$W = \frac{68 \cdot 6}{2} \times \cdot 0000104 \times 0 \cdot 5 \times 20 \times 60 \text{ গ্রাম}$$

$$= 1 \cdot 977 \text{ গ্রাম}$$

$$\frac{O\text{-এর ওজন}}{Cu\text{-এর ওজন}} = \frac{E_O}{E_{Cu}} \quad O\text{-এর ওজন} = 1 \cdot 977 \times \frac{8}{81 \cdot 8} \text{ গ্রাম}$$

$$= 0 \cdot 427 \text{ গ্রাম}$$

N. T. P.তে এক গ্রাম-অণু অক্সিজেনের আয়তন = 22·4 লিটার

সুতরাং ৪২ গ্রাম অক্সিজেনের আয়তন = ২২.৪ লিটার

$$\therefore 0.427 \text{ গ্রাম অক্সিজেনের আয়তন} = \frac{22.4}{82} \times 0.427 \text{ মিটার}$$

$$= 84.79 \text{ c.c.}$$

সুতরাং ২৭°C তাপে ও ৭০০ m.m. চাপে ৪৪.৭৯ c.c. আয়তন অক্সিজেন যদি V c.c. হয়,

তবে :

$$V = \frac{84.79 \times 760 \times 800}{700 \times 278} \text{ c.c.]}$$

19. What current will deposit 0.118 gm of silver per minute ?

[Ans. $\frac{1}{2}$ ampere]

20. A solution of a salt of a metal of atomic weight 112 was electrolysed for 15 minutes with a current of 1.5 amperes. The weight of the metal deposited was 788 gms. Find the valency of the metal. [Ans. 2]

21. Calculate the volume of the electrolytic gas (at N.T.P.) and weight of copper deposited when a current of 0.1 ampere is passed for 45 minutes through a voltameter containing acidulated water and one containing copper sulphate solution with copper electrodes. [Ans. 47.22 c.c., 0.891 gm.]

রাসায়নিক শব্দ পরিচিতি ও পরিভাষা : আয়নীয় পরিচয়—Ionic concept ; জলীয়-আয়ন তত্ত্ব—Water-ion theory ; প্রতিস্থাপিত—Replaced ; লঘুতা—Dilution ; মাত্রা—Strength ; মৃদু—Weak ; তীব্র—Strong ; প্রশমন—Neutralisation ; ক্ষারকের অ্যাসিড গ্রাহিতা—Acidity of a base ; অ্যাসিড বা বাই-লবণ—Bi-salt ; আর্দ্র-বিশ্লেষণ—Hydrolysis ; অ্যাসিডের ক্ষারক গ্রাহিতা—Basicity of an acid.

দ্বিতীয় ভাগে অ্যাসিড, ক্ষারক ও লবণের সাধারণ সংজ্ঞা দেওয়া হইয়াছে। আরহেনিয়াসের তত্ত্ব অনুযায়ী অ্যাসিড, ক্ষার ও লবণের হ্রনিদিষ্ট সংজ্ঞা এই অধ্যায়ে স্বতন্ত্রভাবে দেওয়া হইল। আরহেনিয়াসের তড়িদ্বিভ্রাণ তত্ত্ব অনুযায়ী বিশেষ ধরনের লবণের আর্দ্র-বিশ্লেষণ অনুধাবন করা সম্ভব।

পরিচয় : মধ্যযুগে অ্যালকেমিস্টরাও কয়েকটি অ্যাসিড প্রস্তুত করিতে পারিতেন। সালফিউরিক, নাইট্রিক ও হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড প্রস্তুতির পদ্ধতি তাহাদের জানা ছিল। এই অ্যাসিড কয়টি বিশেষ তেজী পদার্থ। তাই, মধ্যযুগে ইহাদের নাম দেওয়া হয় ‘তেজী-তেল’ (oil of vitriol)। কিন্তু অ্যাসিড পদার্থটি কি এবং কিভাবে গঠিত সে-সম্বন্ধে অ্যালকেমিস্টদের কোন ধারণা ছিল না।

সর্বপ্রথম অ্যাসিডের সংজ্ঞা রচনা করার চেষ্টা করেন বিজ্ঞানী রবার্ট বয়েল। তিনি বলেন “অ্যাসিড সেই পদার্থ যাহা অনেক পদার্থকে দ্রবীভূত করিতে পারে, সালফারের ক্ষারীয় দ্রবণ হইতে সালফার অধঃক্ষিপ্ত করিতে পারে, নীল ভেষজ রঙ লালবর্ণে রূপান্তরিত করিতে পারে এবং ক্ষারের সংস্পর্শে যাহার সমস্ত ধর্ম নষ্ট হইয়া যায়।”

সালফার, কার্বন ও ফসফরাসের অক্সাইড জলে দ্রবীভূত করা হইলে জলীয় দ্রবণে অ্যাসিডের লক্ষণ প্রকাশ পায়। ইহা লক্ষ্য করিয়া বিজ্ঞানী ল্যাভয়সিয়ার সিদ্ধান্ত করেন যে, অ্যাসিড দুই রকম পদার্থ দ্বারা গঠিত এবং ইহার একটি অংশ অক্সিজেন।

বিজ্ঞানী বার্থোলে প্রমাণ করেন যে হাইড্রোসিয়ানিক অ্যাসিডে অক্সিজেন নাই। বিজ্ঞানী ডেভি 1834 খ্রীষ্টাব্দে প্রমাণিত করেন যে, হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিডেও অক্সিজেন নাই। ইহাতে প্রমাণিত হয় যে, প্রতি অ্যাসিডে অক্সিজেন থাকে না। বরং ডেভি বলেন যে, অ্যাসিড মাত্রেরই অবিচ্ছেদ্য মৌলিক পদার্থ হইল হাইড্রোজেন এবং এই হাইড্রোজেনের উপরেই অ্যাসিডের ধর্ম নির্ভর করে। বহু বিজ্ঞানী ল্যাভয়সিয়ের 'অক্সিজেন মতবাদ' সমর্থন করেন। কিন্তু বার্জিলাস, গে লুসাক ও অগাচ বিজ্ঞানী ডেভির 'হাইড্রোজেন মতবাদ' গ্রহণ করেন।

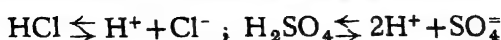
গে লুসাক বলেন যে, অ্যাসিড ও ক্ষারের সংজ্ঞা পরস্পরের উপরে নির্ভরশীল অর্থাৎ অ্যাসিড ক্ষারের ক্ষারত্ব প্রশমিত করে এবং ক্ষার অ্যাসিডের ধর্ম প্রশমিত করে। 1838 খ্রীষ্টাব্দে বিজ্ঞানী লাইবিগ অ্যাসিডের সংজ্ঞা দিয়া বলেন যে, অ্যাসিড সেই পদার্থ যাহার মধ্যে হাইড্রোজেন বর্তমান এবং এই হাইড্রোজেন ধাতুদ্বারা প্রতিস্থাপিত (replaced) করা যায়।

অ্যাসিডের একরূপ পরিচয় সম্পূর্ণভাবে সম্ভবজনক নয়। 1887 খ্রীষ্টাব্দে বিজ্ঞানী আরহেনিয়াস অ্যাসিডের এক নূতন সংজ্ঞা রচনা করেন। এই সংজ্ঞা অ্যাসিডের আয়নীয় পরিচয় (Ionic concept) বা জলীয় আয়ন তত্ত্ব (Water-ion theory) নামে পরিচিত। আরহেনিয়াসের সংজ্ঞা দ্বারাও অ্যাসিডের বিভিন্ন ধর্ম সম্পূর্ণরূপে বিশ্লেষণ করা যায় না। কিন্তু সাধারণভাবে অ্যাসিড ও ক্ষারের আয়নীয় সংজ্ঞা দ্বারা বিভিন্ন ক্রিয়া-প্রক্রিয়া ব্যাখ্যা করা যায়। অ্যাসিড ও ক্ষারের কয়েকটি আধুনিক সংজ্ঞা আছে। তাহা উচ্চতর রসায়ন পাঠে জানা যাইবে।

আরহেনিয়াসের সংজ্ঞা

প্রাক-আরহেনিয়াসের সংজ্ঞা অনুযায়ী যে-যোগে প্রতিস্থাপন-যোগ্য হাইড্রোজেন বর্তমান, যাহা স্বাদে অম্ল এবং যাহা নীল লিটমাসকে লালবর্ণে পরিণত করে তাহাই অ্যাসিড। যথা : HCl , HNO_3 , H_2SO_4 ইত্যাদি। আরহেনিয়াসের তড়িদ্বিয়োজন বা আয়নীয়বাদ অনুযায়ী :

অ্যাসিড (Acid) : হাইড্রোজেন-যুক্ত যে-যৌগ জলীয় দ্রবণে হাইড্রোজেন আয়ন (H^+) গঠন করে তাহাই অ্যাসিড।



ক্ষারক (Base) : হাইড্রোকসিল-মূলকযুক্ত (OH) যে-যৌগ জলীয় দ্রবণে হাইড্রোকসিল আয়ন (OH⁻) গঠন করে তাহাই ক্ষারক বা বেস (base)। অর্থাৎ ক্ষার দ্রবণে একমাত্র হাইড্রোকসিল আয়নই (OH⁻) নেগেটিভ আয়নরূপে বর্তমান থাকে।

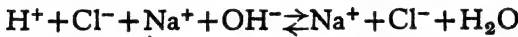


অ্যাসিড ও ক্ষারের মাত্রার তীব্রতা (Strength of acid and base) : কোন্ অ্যাসিড কত তীব্র তাহা নির্ভর করে সেই অ্যাসিডের আয়ন-রূপে বিস্তারিত হওয়ার ক্ষমতার উপরে। কোন্ অ্যাসিডে কয়টি হাইড্রোজেন পরমাণু আছে তাহা দ্বারা অ্যাসিডের তীব্রতা বা মাত্রা জানা যায় না। হাইড্রোক্লোরিক (HCl) অ্যাসিডের অণুতে মাত্র একটি হাইড্রোজেন (H) পরমাণু বর্তমান কিন্তু হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড (HCl) জলীয় দ্রবণ ফসফরিক অ্যাসিড (H₃PO₄)-এর চেয়েও বেশিমাাত্রায় আয়নরূপে বিস্তারিত হয়। তাই হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড (HCl) ফসফরিক অ্যাসিডের (H₃PO₄) চেয়ে তীব্রতর অ্যাসিড। যে অ্যাসিডের জলীয় দ্রবণে যত বেশি মুক্ত হাইড্রোজেন আয়ন (H⁺) থাকে সেই অ্যাসিড তত বেশি তীব্র। HCl, H₂SO₄, HNO₃ ইত্যাদি সাধারণত তীব্র অ্যাসিড। কারণ, জলীয় দ্রবণে ইহারা প্রায় সম্পূর্ণ-ভাবে আয়নরূপে বিয়োজিত হয় কিন্তু হাইড্রোসায়ানিক অ্যাসিড (HCN), কার্বনিক অ্যাসিড (H₂CO₃), অ্যাসিটিক অ্যাসিড (CH₃COOH) ইত্যাদি অ্যাসিডের আয়নরূপে বিয়োজিত হওয়ার ক্ষমতা কম। তাই ইহাদের দ্রবণে স্বল্প হাইড্রোজেন আয়ন (H⁺) বর্তমান থাকে। সেজন্য ইহারা মৃদু অ্যাসিড। ফসফরিক অ্যাসিডে (H₃PO₄) তিনটি প্রতিস্থাপন-যোগ্য হাইড্রোজেন (H) পরমাণু আছে। কিন্তু হাইড্রোজেন আয়ন (H⁺)-রূপে ইহার আয়নীয় বিশ্লেষণ ক্ষমতা কম। তাই ইহাও একটি মৃদু অ্যাসিড।

সেইরূপে কোন্ ক্ষার কত তীব্র তাহা নির্ভর করে সেই ক্ষারের আয়নরূপে বিয়োজিত হওয়ার ক্ষমতার উপরে। সুতরাং, যে ক্ষারীয় দ্রবণে (OH⁻) আয়নের পরিমাণ যত বেশি সেই ক্ষার তত বেশি তীব্র। সোডিয়াম ও পটাশিয়াম হাইড্রোকসাইড (NaOH ও KOH) এরূপ তীব্র ক্ষার। কিন্তু অ্যামোনিয়াম হাইড্রোকসাইড (NH₄OH) বিশেষ বিশ্লেষকম নয় বলিয়া মৃদু ক্ষার। আয়রন ও অ্যালুমিনিয়াম হাইড্রোকসাইড [Fe(OH)₃ ও

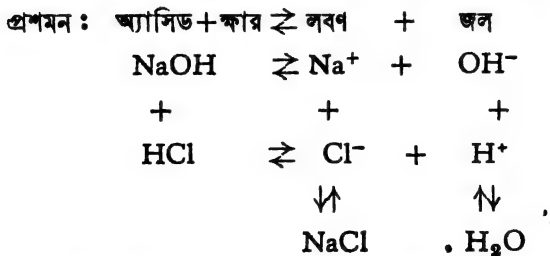
$Al(OH)_3$] আরও যুহু ক্ষারক। কারণ, হাইড্রোকসিল (OH^-) আয়নরূপে ইহাদের বিয়োজন ক্ষমতা খুব কম।

প্রশমন বা নিউট্রেলাইজেশন (Neutralisation) : সাধারণত প্রশমনের অর্থ সমান তুল্যাংকের অ্যাসিড ও ক্ষারের বিক্রিয়ায় লবণ ও জলীয় অণু গঠন। যথা : $NaOH + HCl = NaCl + H_2O$; কিন্তু তড়িদ-বিয়োজনবাদ অনুযায়ী প্রশমনের অর্থ অ্যাসিডের হাইড্রোজেন (H^+) আয়ন এবং ক্ষারের হাইড্রোকসিল (OH^-) আয়নের পারস্পরিক সংযোগে অবিসৃষ্ট জলীয় অণু (H_2O) গঠন। সমতুল্যাংকের অ্যাসিড ও ক্ষারের বিক্রিয়ার ফলে অ্যাসিডের সমস্ত হাইড্রোজেন (H^+) আয়ন ক্ষারের সমস্ত হাইড্রোকসিল (OH^-) আয়নের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইয়া অবিস্লেষিত জলীয় অণু গঠন করে। দ্রবণে আর উদ্ভূত বা অতিরিক্ত হাইড্রোজেন (H^+) আয়ন বা হাইড্রোকসিল আয়ন (OH^-) থাকে, না বলিয়া অ্যাসিড বা ক্ষারের লক্ষণ প্রকাশ পায় না। প্রশমন ক্রিয়ায় বিক্রিয়া ঘটে এইভাবে :



লবণ ও জলের বিশ্লেষণে যে-আয়ন তৈরী হয় তাহার সমগ্র পজেটিভ ও সমগ্র নেগেটিভ তড়িতের মাত্রা সমান। তাই, লবণ ও জল সর্বদা নিরূপেক্ষ (neutral) বা প্রশন্ন পদার্থ। জলের অণু আংশিকভাবে H^+ এবং OH^- আয়নরূপে বিয়োজিত হয়। কিন্তু পজেটিভ ও নেগেটিভ আয়নের সংখ্যা সমান বলিয়া জলে অ্যাসিড বা ক্ষারের লক্ষণ প্রকাশ পায় না।

প্রশমন ক্রিয়া তথা নিউট্রেলাইজেশন পদ্ধতিতে অ্যাসিডের হাইড্রোজেন আয়নের (H^+) সঙ্গে ক্ষারের হাইড্রোকসিল (OH^-) আয়নের সংযোগে অবিস্লেষিত জলীয় অণু এইরূপ ভাবে গঠিত হয়। যথা : $H^+ + OH^- \rightarrow H_2O$



$NaOH$ অর্থাৎ ক্ষার Na^+ ও OH^- -রূপে এবং HCl অর্থাৎ অ্যাসিড H^+ ও Cl^- আয়নরূপে বিয়োজিত হয়। Na^+ ও Cl^- আয়ন পুনরায় সংযুক্ত

হইয়া NaCl অর্থাৎ লবণ এবং H^+ ও OH^- আয়ন সংযুক্ত হইয়া H_2O অর্থাৎ জল গঠন করে। প্রশমন ক্রিয়া সম্পূর্ণ হইলে জলে কোন উদ্বৃত্ত H^+ বা OH^- আয়ন থাকে না বলিয়া অ্যাসিড বা ক্ষারের লক্ষণ প্রকাশ পায় না। প্রশমিত দ্রবণে থাকে শুধু জল এবং লবণ।

অ্যাসিডের ক্ষার-গ্রাহিতা (Basicity of an Acid) : অ্যাসিডের ক্ষার প্রশমনের ক্ষমতা দ্বারা সেই অ্যাসিডের ক্ষার-গ্রাহিতা বা বেসিসিটি নির্দিষ্ট ও নির্ধারিত হয়। কোন অ্যাসিডে যে-কয়টি প্রতিস্থাপন যোগ্য হাইড্রোজেন পরমাণু বর্তমান তাহা সে-কয়টি হাইড্রোজেন আয়ন গঠনে সক্ষম। সুতরাং অ্যাসিডের ক্ষার-গ্রাহিতা বা বেসিসিটি নির্ণয় করা হয় অ্যাসিডের প্রতিস্থাপন-যোগ্য হাইড্রোজেন পরমাণুর সংখ্যা দ্বারা। যথা :

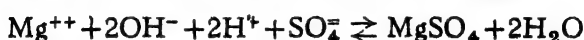
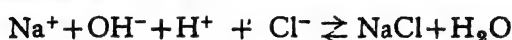
মনোবেসিক	ডাইবেসিক	ট্রাইবেসিক
অ্যাসিড	অ্যাসিড	অ্যাসিড
HCl	H_2S	H_3PO_4
HBr	(হাইড্রোসালফিউরিক)	(ফসফরিক)
HI	H_2CO_3	H_3BO_3
HCN	(কার্বনিক)	(বোরিক)
(হাইড্রোসায়ানিক)	H_2SO_3	H_3AsO_3
HNO_3	H_2SO_4	(আরসিনিয়াস)
HNO_2	H_2SiO_3	H_3AsO_4
(নাইট্রাস)	(সিলিসিক)	(আরসেনিক)

ক্ষারের অ্যাসিড-গ্রাহিতা (Acidity of a Base) : ক্ষারকের বা বেসের অ্যাসিডকে প্রশমন করার ক্ষমতা দ্বারা ক্ষারের অ্যাসিড-গ্রাহিতা বা অ্যাসিডিটি নির্দিষ্ট ও নির্ধারিত হয়। ইহা নির্ণয় করা হয় একটি ক্ষার কোন অ্যাসিডের প্রতিস্থাপনযোগ্য কয়টি হাইড্রোজেন পরমাণু বা আয়নের (H^+) সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইতে পারে সেই সংখ্যা দ্বারা। সাধারণভাবে বলা যায়, ক্ষারক অণুর যে কয়টি হাইড্রোক্সিল (OH^-) আয়ন অ্যাসিড প্রশমনের জন্য ব্যবহৃত হয় সেই সংখ্যা দ্বারাই ক্ষারের অ্যাসিড-গ্রাহিতা নির্দিষ্ট হয়। যথা :

মনো অ্যাসিডিক	ডাই অ্যাসিডিক	ট্রাই অ্যাসিডিক
ক্ষারক বা বেস	ক্ষারক বা বেস	ক্ষারক বা বেস
NaOH	Ca(OH)_2	Fe(OH)_3
KOH	Mg(OH)_2	Al(OH)_3

লবণের গঠন ও শ্রেণীভাগ (Formation and Classification of salts)

লবণ : অ্যাসিডের প্রতিস্থাপনযোগ্য হাইড্রোজেন পরমাণু বা আয়ন সম্পূর্ণভাবে অথবা অংশত কোন ধাতুর পরমাণু বা ক্ষারকীয় মূলক বা আয়ন দ্বারা প্রতিস্থাপিত হইলে যে-যৌগিক পদার্থটি গঠিত হয় তাহাই লবণ। যথা :



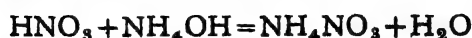
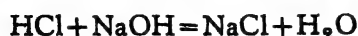
লবণের দুইটি অংশ। একাংশে ধাতব (metallic) বা ক্ষারক-মূলক (basic radical) এবং অপর অংশটিকে অ-ধাতব (non-metallic) বা অ্যাসিড-মূলক (acid radical) বলা হয়।

বিভিন্ন লবণ (Salt)	ধাতব বা ক্ষারক মূলক (Metallic or Basic Radical)	অধাতব বা অ্যাসিড মূলক (Non-metallic or Acid Radical)
NaCl	Na	Cl
MgSO ₄	Mg	SO ₄
KNO ₃	K	NO ₃

আয়নরূপে লবণের দুইটি অংশ তথা ক্যাটায়ন বা পজিটিভ আয়ন এবং অ্যানায়ন বা নেগেটিভ আয়ন। লবণ জলীয় দ্রবণে আয়নরূপে বিচ্ছিন্নিত হয় এইভাবে :

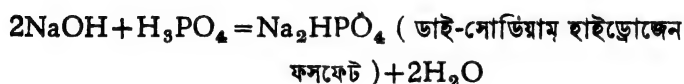
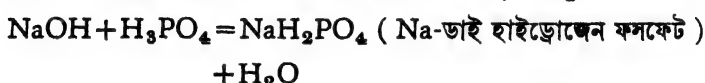
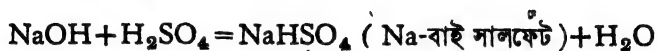


বাই-লবণ (Bi-salt) বা অ্যাসিড লবণ (Acid salt) : যে অ্যাসিডে একটি প্রতিস্থাপন-যোগ্য হাইড্রোজেন (H⁺) পরমাণু বা আয়ন বর্তমান সেই অ্যাসিড সর্বদা প্রথম (normal) লবণ গঠন করে। যথা :

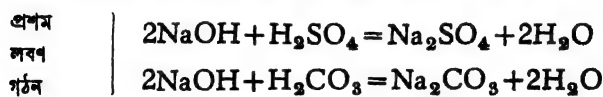


যে-অ্যাসিডে প্রতিস্থাপনযোগ্য একাধিক হাইড্রোজেন (H) পরমাণু বর্তমান তাহাদের হাইড্রোজেন (H) পরমাণু আংশিকভাবে প্রতিস্থাপিত করিয়া বাই-লবণ বা অ্যাসিড-লবণ গঠন করা যায়। অর্থাৎ, প্রশমন ক্রিয়ার পরেও যে লবণে প্রতিস্থাপন-যোগ্য হাইড্রোজেন পরমাণু বর্তমান থাকে তাহাই অ্যাসিড বা বাই-লবণ।

এরূপ হাইড্রোজেন কারকীয় বা ধাতবমূলক দ্বারা প্রতিস্থাপিত করিয়া প্রশম লবণ তৈরী করা যায়।



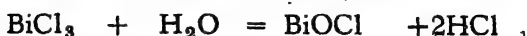
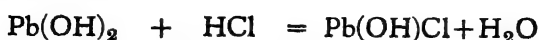
প্রশম লবণ (Normal or neutral salt) : কোন অ্যাসিডের প্রতিস্থাপন যোগ্য সব কয়টি হাইড্রোজেন (H) পরমাণু যখন কোন ধাতু বা ধাতুধর্মী মূলক (NH_4) দ্বারা সম্পূর্ণভাবে প্রতিস্থাপিত হয় তখন সেই লবণকে বলা হয় প্রশম লবণ। প্রশম লবণে প্রতিস্থাপনযোগ্য হাইড্রোজেন (H) অথবা কারকীয় অক্সিজেন (O) বা হাইড্রোক্সিল (OH) মূলক থাকে না। তাই, ইহাদের জলীয়-দ্রবণ নিরপেক্ষ (neutral) বা প্রশম অর্থাৎ দ্রবণে অ্যাসিড বা ক্ষারের লক্ষণ প্রকাশ পায় না।



Na_2SO_4 , Na_2CO_3 , CaCl_2 , NH_4Cl ; $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$ ইত্যাদি যৌগগুলি প্রশম লবণের কয়েকটি উদাহরণ।

কারকীয় লবণ (Basic salt) : কারকীয় লবণ বলা হয় সেই সব লবণকে যাহার মধ্যে উদ্বৃত্ত অক্সিজেন বা হাইড্রোক্সিল (OH) মূলক থাকে এবং যাহা পুনরায় অ্যাসিড-মূলক দ্বারা প্রতিস্থাপিত করিয়া প্রশম লবণে পরিণত করা যায়। যখন উচ্চতর অর্থাৎ ডাই বা বাই

অ্যাসিডিক ক্ষারক আংশিকভাবে অ্যাসিড দ্বারা প্রশমিত হয় তখন তৈরী হয় ক্ষারকীয় লবণ। যথা :



(বিসমাথ ক্লোরাইড)

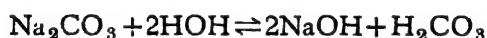
(বিসমাথ অক্সিক্লোরাইড)

$2\text{PbCO}_3, \text{Pb(OH)}_2$ —শ্বেত সীসা লেডের একটি ক্ষারকীয় কার্বনেট ;

$\text{CuSO}_4, \text{Cu(OH)}_2$ —কপারের একটি ক্ষারকীয় সালফেট।

লবণের আর্জ-বিপ্লেশন (Hydrolysis of Salt)

সোডিয়াম কার্বনেট (Na_2CO_3) একটি প্রশম লবণ। স্তূতরাং ইহার জলীয় দ্রবণে উদ্বৃত্ত হাইড্রোজেন (H^+) আয়ন বা হাইড্রোকসিল (OH^-) আয়ন থাকা উচিত নয়। সাধারণত কোন লবণ দ্রবণে অ্যাসিড বা ক্ষারের ধর্ম দেখা যায় না। কিন্তু সোডিয়াম কার্বনেটের জলীয় দ্রবণের সংস্পর্শে লাল লিটমাস নীল হইয়া যায়। কারণ, জলীয় দ্রবণে সোডিয়াম কার্বনেট (Na_2CO_3) বিপ্লেশিত হইয়া কষ্টিক সোডা ও কার্বনিক অ্যাসিডে (NaOH ও H_2CO_3) পরিণত হয়। কার্বনিক অ্যাসিড (H_2CO_3) মৃদু অ্যাসিড কিন্তু কষ্টিক সোডা (NaOH) তীব্র ক্ষার। তাই, সোডিয়াম কার্বনেটের জলীয় দ্রবণে ক্ষারের লক্ষণ প্রকাশ পায়। আর্জ-বিপ্লেশন ঘটে এইভাবে :



লবণ জল তীব্র ক্ষার মৃদু অ্যাসিড

অ্যাসিড ও বেস বা ক্ষারকের বিক্রিয়ায় লবণ ও জল গঠিত হয়। অ্যাসিড ও বেস বা ক্ষারক চার রকমে লবণ গঠন করিতে পারে। যথা :

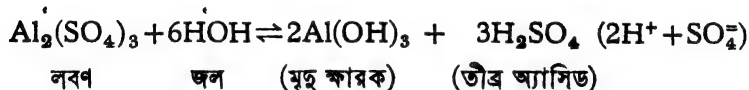
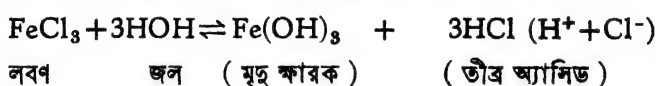
1. তীব্র অ্যাসিড ও তীব্র বেস বা ক্ষারক
2. মৃদু অ্যাসিড ও মৃদু বেস বা ক্ষারক
3. তীব্র অ্যাসিড ও মৃদু বেস বা ক্ষারক
4. মৃদু অ্যাসিড ও তীব্র বেস বা ক্ষারক

আর্জ-বিপ্লেশন (Hydrolysis) : তীব্র ক্ষারক (strong base) ও মৃদু অ্যাসিড (weak acid) অথবা মৃদু ক্ষারক (weak base) ও তীব্র

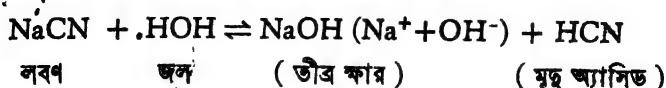
অ্যাসিডের (strong acid) পারস্পরিক প্রশমন বিক্রিয়ায় যে-লবণ গঠিত হয় সেই লবণ জলীয় দ্রবণে বিশ্লেষিত বা বিশ্লিষ্ট (dissociated) হইয়া যায় এবং সেই বিশ্লিষ্ট দ্রবণে ক্ষার (base) অথবা অ্যাসিডের লক্ষণ প্রকাশ পায়। জলীয় দ্রবণে লবণের এইরূপ বিশ্লেষণকে বলা হয় আর্দ্র-বিশ্লেষণ বা হাইড্রোলিসিস (Hydrolysis)।

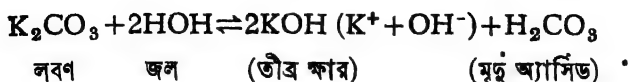
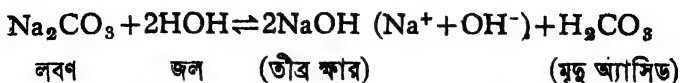
যে-দ্রবণে অ্যাসিডের লক্ষণ প্রকাশ পায় তাহাতে অতিরিক্ত হাইড্রোজেন আয়ন (H^+) বর্তমান থাকে এবং যে-দ্রবণে ক্ষারের লক্ষণ প্রকাশ পায় তাহাতে অতিরিক্ত হাইড্রোকসিল আয়ন (OH^-) বর্তমান থাকে।

1. মৃদু ক্ষারক ও তীব্র অ্যাসিডের লবণ: মৃদু ক্ষারক ও তীব্র অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় গঠিত লবণের জলীয় দ্রবণে আর্দ্র-বিশ্লেষণ ঘটে এবং দ্রবণে অ্যাসিডের লক্ষণ প্রকাশ পায়। HCl , H_2SO_4 ও HNO_3 —এরূপ তীব্র অ্যাসিড যদি আয়রন, অ্যালুমিনিয়াম বা কপারের হাইড্রোকসাইড $[Fe(OH)_3, Al(OH)_3, বা Cu(OH)_2]$ জাতীয় মৃদু ক্ষারকের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইয়া লবণ গঠন করে তবে জলীয় দ্রবণে সেই লবণের আর্দ্র-বিশ্লেষণ ঘটে এবং ইহাতে অ্যাসিডের লক্ষণ প্রকাশ পায়। যথা:

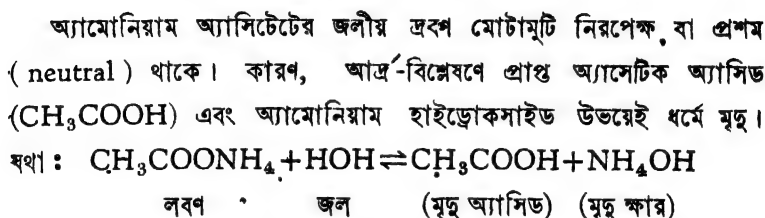


2. তীব্র ক্ষারক ও মৃদু অ্যাসিডের লবণ: তীব্র ক্ষারক ও মৃদু অ্যাসিডের লবণের জলীয় দ্রবণে আর্দ্র-বিশ্লেষণ ঘটে এবং দ্রবণে ক্ষারের লক্ষণ প্রকাশ পায়। $NaOH$, KOH ইত্যাদি তীব্র ক্ষারের সঙ্গে যদি কার্বনিক অ্যাসিড (H_2CO_3), হাইড্রোসায়ানিক অ্যাসিড (HCN) ইত্যাদি মৃদু অ্যাসিডের লবণ গঠিত হয় তবে সেই লবণের জলীয় দ্রবণে আর্দ্র-বিশ্লেষণ ঘটে এবং ইহাতে ক্ষারের লক্ষণ প্রকাশ পায়। যথা:

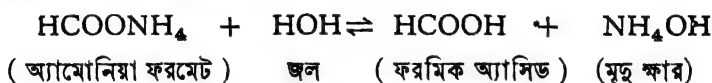




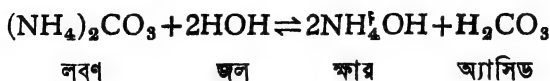
3. **মৃদু ক্ষারক ও মৃদু অ্যাসিডের লবণ :** মৃদু অ্যাসিড ও ক্ষারকের লবণ জলীয় দ্রবণে বিপ্লবিত হইয়া মৃদু ক্ষারক ও মৃদু অ্যাসিডে পরিণত হয়। যদি ক্ষারক ও অ্যাসিড দ্রবণের শক্তি সমান হয়, তাহা হইলে এই লবণের জলীয় দ্রবণ কার্যত নিরপেক্ষ বা প্রশম (neutral) থাকে। যথা :



অ্যাসিড বা ক্ষার একটি অপরটি হইতে অপেক্ষাকৃত তীব্রতর হইলে, এই লবণগুলির জলীয় দ্রবণে যথাক্রমে অ্যাসিড বা ক্ষারের লক্ষণ প্রকাশ পায়। যথা, অ্যামোনিয়াম ফরমেটের জলীয় দ্রবণে অ্যাসিডের সামান্য লক্ষণ প্রকাশ পায়। কারণ, মৃদু ফরমিক অ্যাসিড পারস্পরিক তুলনায় মৃদু অ্যামোনিয়াম হাইড্রোকসাইড হইতে তীব্রতর।

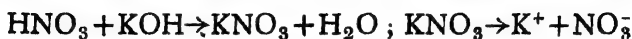
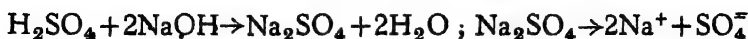
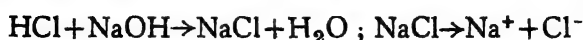


অ্যামোনিয়াম কার্বনেট লবণ মৃদু অ্যাসিড ও মৃদু ক্ষারের প্রশমনে গঠিত। কিন্তু ইহার আদ্র'-বিপ্লবণে যে অ্যামোনিয়াম হাইড্রোকসাইড (NH_4OH) তৈরী হয় তাহা কার্বনিক অ্যাসিডের তুলনায় তীব্রতর। তাই এরূপ দ্রবণে ক্ষারের লক্ষণ প্রকাশ পায়। যথা :



4. **তীব্র অ্যাসিড ও তীব্র ক্ষারকের লবণ :** একমাত্র তীব্র ক্ষারক ও তীব্র অ্যাসিডের লবণের জলীয় দ্রবণের আদ্র'-বিপ্লবণ ঘটে না। কারণ, ইহাদের বিপ্লবণে উৎপন্ন হাইড্রোজেন (H^+) আয়ন বা হাইড্রোকসিল (OH^-) আয়ন

গঠিত হয় না। সেইজন্য এরূপ লবণের জলীয় দ্রবণে অ্যাসিড বা ক্ষারকের লক্ষণ প্রকাশ পায় না বলিয়া ইহারা নিরপেক্ষ বা প্রশম লবণ। যথা :



অনুশীলনী

1. অ্যাসিডের ও ক্ষারের আয়নীয় সংজ্ঞা বর্ণনা কর এবং উদাহরণ দাও। অ্যাসিডের কার্যগ্রাহিতা এবং ক্ষারের অ্যাসিড-গ্রাহিতা বলিতে কি বোঝ ? উদাহরণ দাও।
2. সোডিয়াম কার্বনেটের দ্রবণে এবং ফেরিক ক্লোরাইড দ্রবণে লিটমাস খবিলে কিরূপ এবং কেন বর্ণান্তর ঘটে ? আভ্র-বিশ্লেষণ বলিতে কি বোঝ ? উদাহরণ দ্বারা বুঝাইয়া দাও।
3. প্রশম, অ্যাসিড ও ক্ষারকীয় লবণের সংজ্ঞা ও উদাহরণ দাও। প্রশমনের অর্থ কি ? কৃত্তিক সোডা ও সালফিউরিক অ্যাসিডের প্রশমন ক্রিয়া কিতাবে ঘটে ?

Questions to be discussed

1. Define acid and base according to Arrhenious concept. What is basicity of an acid and acidity of a base ? Give examples.
2. What happens if you put litmus paper in a solution of sodium carbonate and ferric chloride separately ? Define and explain hydrolysis of salt.
3. What is neutralisation ? What are the different kinds of salts and bases ? Give illustrations of acid and basic salts.
4. What happens when the following salts are dissolved in water ? Give equation.
 NaCl , Na_2CO_3 , AlCl_3 , $\text{CH}_3\text{COONH}_4$, $(\text{NH}_4)_2\text{CO}_3$ and K_2S . How would you examine the acidic, basic or neutral nature of these solutions ?
5. NaCl , Na_2CO_3 , Na_2SO_4 , FeCl_3 , HCOONH_4 —which of these salts will hydrolyse ? Explain with equations.
6. Define and illustrate neutral, acid and basic salt. What are the reasons of acidic or basic indications of solutions of certain salts to litmus ?

রাসায়নিক শব্দ-পরিচিতি ও পরিভাষা : ক্যাথোড রশ্মি—Cathode rays ; ইলেকট্রন—Electron ; পজিটিভ রশ্মি—Positive rays ; প্রোটন—Proton ; তেজস্ক্রিয়া—Radio-activity , তেজস্ক্রিয় রশ্মি—Radio-active rays, আল্ফা রশ্মি—Alpha rays ; বিটা রশ্মি—Beta rays ; গামা রশ্মি—Gama rays ; তেজস্ক্রিয় নিঃসার—Radio-active emanation ; নিউট্রন—Neutron ; নিউক্লিয়াস বা কেন্দ্রধর—Nucleus ; অ্যান্টি-প্রোটন—Anti-proton ; পজিট্রন—Positron, মেসন—Meson ; V-কণা—V-particles ; আইসোটোপ বা সমধর—Isotopes.

এই অধ্যায়ে পরমাণুতত্ত্ব এবং পরমাণুতত্ত্বের উপরে নির্ভরশীল বিভিন্ন বিষয়ের শুধু মূলকথা-গুলি খুব সহজ ও সরলভাবে বর্ণনা করা পাঠকের নির্দেশ। পরমাণু গঠন, ইলেকট্রন, প্রোটন, নিউট্রন, ইলেকট্রো-ভ্যালেন্সী ও তেজস্ক্রিয়ার সাধারণ বিবরণ এবং ইলেকট্রনতত্ত্ব অনুযায়ী জারণ-বিজারণ ক্রিয়া পাঠকের অন্তর্ভুক্ত। আইসোটোপ এবং আয়নের যোজ্যতা, যথাসম্ভব চিত্রাকারে ব্যাখ্যা করিলে ছাত্রদের অধিক বোধগম্য হইবে। পরমাণুর রূপান্তর ও পাবমাণবিক শক্তির বিষয়টি পাঠ্যতালিকাভুক্ত নয়। ছাত্রদের কোঁতুহল হ্রাস ও সাধারণ জ্ঞান সঞ্চয়ের জন্য সদা-আলোচিত এই আধুনিক জ্ঞাতব্য বিষয়টি সংক্ষেপে উল্লেখ করা হইল।

পরমাণুর পরিচয় এক বিশ্বয়কর বৈজ্ঞানিক কাহিনী। এই কাহিনীর সূত্রগাত হয় 1856 খ্রীষ্টাব্দে। এই বৎসর জার্মান বিজ্ঞানী প্লুকর (Plucker) এক ঐতিহাসিক আবিষ্কার করেন। প্লুকর জানান, বায়ুশূন্য কাচের চোঙের মধ্যে ক্যাথোড তড়িদ্রাব্য হইতে এক রকম অজ্ঞাত ও অদৃশ্য রশ্মি স্রোতের আকারে নির্গত হয়। পরীক্ষায় দেখা যায়, ইহারা আলোকরশ্মি নয়। এরূপ রশ্মি নেগেটিভ তড়িদধর্মসম্পন্ন। তাই, এই রশ্মির নাম দেওয়া হয় ক্যাথোড রশ্মি

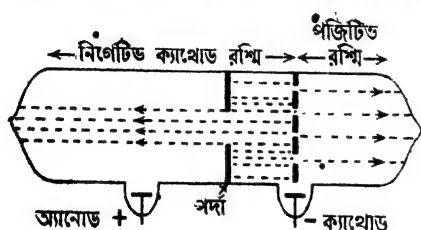


ক্যাথোড রশ্মি

(Cathode rays)। বৃটিশ বিজ্ঞানী জে. জে. থমসন (Thomson) এক পরীক্ষা দ্বারা প্রমাণ করেন যে, ক্যাথোড রশ্মি নেগেটিভ তড়িদধর্মী অতি সূক্ষ্ম বিদ্যুৎকণার সমষ্টি। তিনি এরূপ কণার ওজন মাপিয়া দেখেন যে, এরূপ

একটি কণার ওজন একটি হাইড্রোজেন পরমাণুর $\frac{1}{1836}$ ভাগ এবং ইহার চার্জ (charge) নেগেটিভ এবং চার্জের মাত্রা এক। এই কণাগুলি অতি দ্রুতগামী। ইহাদের গতি সেকেন্ডে হাজার হাজার মাইল। এরূপ একমাত্রা নেগেটিভ চার্জবাহী তড়িৎ-কণার নাম দেওয়া হয় **ইলেকট্রন** (Electron)।

ধ্রুবকের পরীক্ষার আরও বিশ্লেষণ করিয়া 1886 খ্রীষ্টাব্দে বিজ্ঞানী **গোল্ডস্টিন** (Goldstien) ক্যাথোড রশ্মির চোঙে আরও একরকম রশ্মি আবিষ্কার করেন। ক্যাথোড তড়িৎদ্বারের গায়ে যদি ছিদ্র করিয়া দেওয়া যায় তবে ক্যাথোড রশ্মি-ক্ষেত্রের ঠিক বিপরীত দিকে আরেক



ক্যাথোড রশ্মি ও পজিটিভ রশ্মি

প্রকার রশ্মি প্রবল শ্রোতের আকারে নির্গত হইতে আরম্ভ করে। পরীক্ষায় দেখা যায়, এরূপ রশ্মিও আলোক রশ্মি নয়। ইহারা পজিটিভ ধর্মী তড়িৎ-কণা। এরূপ রশ্মির নাম দেওয়া হয় **পজিটিভ রশ্মি**

(Positive rays)। পরে আরও বিশদ পরীক্ষায় দেখা যায়, এরূপ একটি রশ্মিকণার চার্জ ধর্মে পজিটিভ এবং চার্জের মাত্রা এক। এরূপ পজিটিভ কণা ওজনে হাইড্রোজেন পরমাণুর সমান অর্থাৎ ইহা ইলেকট্রন কণার চেয়ে 1836 গুণ ভারী। কিন্তু এরূপ পজিটিভ কণার গতিবেগ ইলেকট্রন কণার প্রায় শতাংশের একাংশ মাত্র। পরবর্তীকালে এরূপ একমাত্রা পজিটিভ চার্জবাহী তড়িৎ-কণার নাম দেওয়া হয় **প্রোটন** (Proton)।

1896 খ্রীষ্টাব্দে বিজ্ঞানী **লেনার্ড** (Lenard) এক পরীক্ষা করিয়া প্রমাণ করেন যে, ইলেকট্রন বায়ুর স্তর তো বটেই, এমন কি কাচ ও তামা এবং অ্যালুমিনিয়ামের স্তায় অগ্নাশ্রু ধাতুর পাত অনায়াসে ভেদ করিয়া চলাচল করিতে পারে। এই সকল বাধা ইলেকট্রনের কাছে কোন বাধাই নয়। প্রায় এই বৎসরই বিজ্ঞানী থমসন আরও একটি বিশ্বয়কর আবিষ্কার করেন। তিনি দেখান যে, তড়িৎ ও বস্তু অভিন্ন পদার্থ এবং উভয়েরই ওজন আছে।

ক্যাথোড রশ্মি, পজিটিভ রশ্মি এবং থমসন ও লেনার্ডের আবিষ্কার বিজ্ঞানীদের মনে এক রহস্যময় প্রশ্নের সৃষ্টি করে। এই নেগেটিভ ও পজিটিভ তড়িৎ-কণাগুলির উৎস কোথায়? ইহাদের উৎস কি পরমাণুর অভ্যন্তরে?

তেজস্ক্রিয়তা (Radio-activity)

1896 খ্রীষ্টাব্দে বিজ্ঞানী বের্নার্ড ল্যেভে-সে-এ-বিজিয়ার করেন। এই পরমাণুর রশ্মিটি যন্ত্রপাতি ব্যবহার না করিয়া পিচব্লেন্ডি নামের এক প্রকার প্রাকৃতিক পদার্থ হইতে আবিষ্কার করা যায় কি-না সেই গবেষণা করিতে সাইয়া ফরাসী বিজ্ঞানী বেকারেল (Becquerel) ফটোর প্লেটে আরেকটি অজানা ও অদ্ভুত রশ্মি আবিষ্কার করেন। পিচব্লেন্ডি হইতে যে রশ্মি নির্গত হয় সেই রশ্মির নির্গমন আলোকে বা অন্ধকারে অথবা উত্তাপে বা হিমতায়—কোন অবস্থায়ই নিয়ন্ত্রণ করা যায় না। অনর্গল ও অবিরাম এবং সর্ব অবস্থায় ও স্বতঃস্ফূর্তভাবে যে অদৃশ্য ও অজ্ঞাত রশ্মি নির্গত হয় সেই সর্বনিয়ন্ত্রণ-উপেক্ষাকারী রশ্মি-নির্গমন-ক্রিয়ার নাম তেজস্ক্রিয়তা বা 'রেডিও-অ্যাকটিভিটি' (radio-activity) এবং যে-পদার্থ হইতে এরূপ রশ্মি নির্গত হয় সেই পদার্থের নাম দেন তেজস্ক্রিয় বা রেডিও-অ্যাকটিভ পদার্থ (Radio-active substance)। এই সংজ্ঞা বেকারেলের দেওয়া।

এই পিচব্লেন্ডি হইতে পাওয়া যায় সবচেয়ে ভারী মৌলিক পদার্থ ইউরেনিয়াম (Uranium) এবং দেখা যায় এই ইউরেনিয়াম একটি তেজস্ক্রিয় পদার্থ। ইহার পরে 1898 খ্রীষ্টাব্দে ফরাসী বিজ্ঞানী পিয়েরে কুরি (Pierre Curie) এবং তাঁহার পোলিশ সহধর্মিণী ম্যাডাম কুরি (Madam Curie) পিচব্লেন্ডি হইতে রেডিয়াম (Radium) ও পোলোনিয়াম (Polonium) নামের আরও দুইটি তেজস্ক্রিয়

মৌলিক পদার্থ আবিষ্কার করেন। ইহাতে প্রমাণিত হয় যে, পিচব্লেন্ডির তেজস্ক্রিয়তার কারণ পিচব্লেন্ডিতে অবস্থিত



তেজস্ক্রিয় মৌলিক পদার্থ ইউরেনিয়াম, রেডিয়াম ও

তেজস্ক্রিয় রেডিয়াম দ্রব্য দ্বারা ফটোর প্লেটে রেডিয়াম কণাটি ইংরেজীতে লেখা হইয়াছে

পোলোনিয়াম। পরে থোরিয়াম (Thorium) নামের আরও একটি তেজস্ক্রিয় মৌলিক পদার্থ আবিষ্কৃত হয়। রেডিয়ামের বিশ্লেষণে দেখা যায়, রেডিয়ামের তেজস্ক্রিয়তার ক্ষমতা ইউরেনিয়ামের প্রায় দশ লক্ষ গুণ বেশি। আরও দেখা যায় যে, তেজস্ক্রিয় রশ্মি নির্গমনের ফলে উত্তাপ সৃষ্টি হয়। এই উত্তাপ এত বেশি যে,

সমান ওজনের কয়লা-জ্বালাইয়া এরূপ উত্তাপ সৃষ্টি করা সম্ভব নয়। পাঁচ গ্রাম হিমশীতল জলকে পাঁচ গ্রাম রেডিয়ামের তেজস্ক্রিয়া-সৃষ্ট উত্তাপে অনায়াসে বাষ্পে পরিণত করা যায়। কিন্তু পাঁচ গ্রাম কয়লা দ্বারা তাহা সম্ভব নয়।

তেজস্ক্রিয় রশ্মির বিশ্লেষণ (Analysis of Radio-active Rays) :

বিংশ শতাব্দীর প্রারম্ভে যে-বিজ্ঞানীর অবদান তেজস্ক্রিয়া ও পরমাণু বিজ্ঞানে অবিস্মরণীয় এবং যিনি পরমাণু বিজ্ঞানের জনক বলিয়া বিজ্ঞানের ইতিহাসে পরিচিত তাঁহার নাম বিজ্ঞানী রাদারফোর্ড (Rutherford)। রাদারফোর্ড প্রমাণ করেন যে, ইয়ুরেনিয়াম, রেডি-

য়াম ও থোরিয়াম জাতীয় প্রাকৃতিক তেজস্ক্রিয় মৌলিক পদার্থের তেজস্ক্রিয় রশ্মির সামনে চুম্বক আনিয়া ধরিলে রশ্মিদ্বারা তিন ভাগে ভাগ হইয়া যায়। এক ভাগ রশ্মি পজেটিভ চুম্বকের দিকে আকর্ষিত হয়, আর এক ভাগ রশ্মি পজেটিভ চুম্বকের বিপরীত দিকে বিকর্ষিত হইয়া ঝাঁকাইয়া যায় এবং তৃতীয় ভাগ রশ্মি চুম্বকের উপস্থিতি অগ্রাহ্য করিয়া সোজা সরল রেখায় নির্গত হইতে থাকে। এই পরীক্ষায়



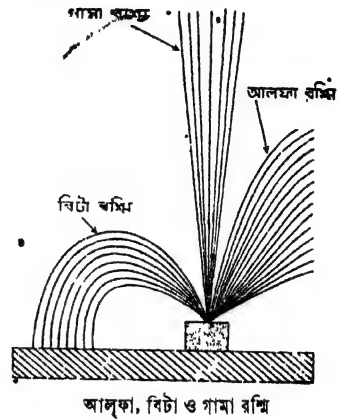
রাদারফোর্ড

স্পষ্টভাবে জানা যায়, যে-রশ্মিগুচ্ছ চুম্বকের পজেটিভ মুখের দিকে আকর্ষিত হয় সেগুলি নেগেটিভ তড়িৎধর্মসম্পন্ন এবং যে রশ্মিগুচ্ছ চুম্বকের বিপরীত দিকে বিকর্ষিত হয় সেগুলি পজেটিভ তড়িৎধর্মসম্পন্ন। যে-রশ্মিগুচ্ছ চুম্বকের উপস্থিতি অগ্রাহ্য করিয়া সোজা সরল রেখায় নির্গত হইয়া যায় তাহা আলোক রশ্মি মাত্র। গ্রীক অক্ষর অল্ফায়ী রাদারফোর্ড এই রশ্মিগুলির নাম দেন আল্ফা (α), বিটা (β) ও গামা (γ) রশ্মি। (চিত্র পরের পৃষ্ঠায়)।

আল্ফা রশ্মি (Alfa rays) : আল্ফা রশ্মি পজেটিভ তড়িৎধর্মী পদার্থকণার সমষ্টি। এরূপ একটি রশ্মিকণা হিলিয়াম আয়নের ত্রায় এবং ওজন এক একটি হিলিয়াম পরমাণু চারিটি হাইড্রোজেন পরমাণুর সমান ; অর্থাৎ এরূপ একটি আল্ফা কণার ওজন 4 ; আল্ফা কণার পজেটিভ চার্জের মাত্রা—দুই ; এরূপ আল্ফা কণার গতি প্রতি সেকেন্ডে প্রায় চতুর্দশ হাজার

মাইল পর্যন্ত হইতে পারে। আল্ফা কণার পক্ষে সাধারণ পাতলা পর্দা ভেদ করাও সম্ভব নয়। নির্গত হওয়ার পর বায়ুতে কিছুদূর যাইয়া আল্ফা কণা তড়িৎধর্ম হারাইয়া মৌলিক পদার্থ হিলিয়ামের পরমাণুতে পরিণত হয়।

বিটা রশ্মি (Beta-rays) :
বিটা রশ্মি নেগেটিভ তড়িৎধর্মী।
এরূপ একটি কণার ওজন একটি হাইড্রোজেন পরমাণুর $\frac{1}{1836}$ ভাগ এবং ইহা এক মাত্রা নেগেটিভ চার্জ বহন করে। অর্থাৎ বিটা রশ্মি ইলেকট্রন কণার সমষ্টিমাত্র।
তেজস্ক্রিয় রশ্মির এই বিটা বা ইলেকট্রন কণার গতিবেগ প্রতি সেকেন্ডে দুই হাজার হইতে একলক্ষ মাইল পর্যন্ত হইতে পারে। এই বিটা রশ্মি পাতলা ধাতুর পাত অনায়াসে ভেদ করিতে পারে।

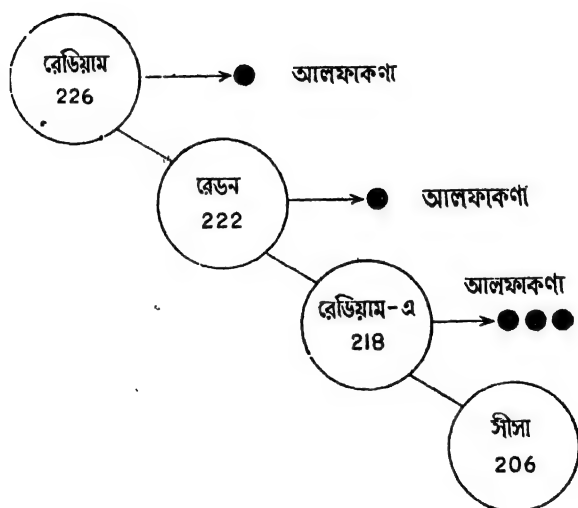


গামা রশ্মি (Gama rays) : গামা রশ্মি তড়িৎ-কণা নয়। ইহা সাধারণ আলোক রশ্মি। গামা রশ্মির তরঙ্গ-দৈর্ঘ্য রনটজেন রশ্মির চেয়ে অনেক কম। ইহার গতিবেগ সাধারণ আলোকের ত্রায় প্রতি সেকেন্ডে 186,000 মাইল।✓

পরমাণু হইতে পরমাণু সৃষ্টি?

ইয়ুরেনিয়াম, রেডিয়াম, থোরিয়াম, পোলোনিয়াম—ইহারা প্রত্যেকেই এক একটি মৌলিক পদার্থ। মৌলিক পদার্থের অর্থ এই জানা ছিল যে, এই পদার্থ-গুলি এক রকম নিরোট, ঠাসা ও অবিভাজ্য সূক্ষ্মতম পদার্থকণা তথা পরমাণু দ্বারা তৈরী। কিন্তু আল্ফা কণাগুলি মৌলিক পদার্থ হিলিয়ামের কণা। সুতরাং মৌলিক পদার্থ হিলিয়াম কি করিয়া অপর মৌলিক পদার্থ ইয়ুরেনিয়াম, রেডিয়াম বা থোরিয়ামের ভিতর হইতে সৃষ্টি হয়? মৌলিক পদার্থের প্রচলিত ধারণা অনুযায়ী কোন একটি মৌলিক পদার্থ হইতে তো অত্র কোন নূতন মৌলিক পদার্থ সৃষ্টি হওয়া সম্ভব নয়। তেজস্ক্রিয় পদার্থজাত আল্ফা রশ্মির

পরিচয় পাইয়া বিজ্ঞানীরা বিস্মিত হইয়া গেলেন। রেডিয়ামের পারমাণবিক ওজন 226; সুতরাং একটি রেডিয়াম পরমাণু হইতে যদি 4 ওজনের একটি হিলিয়াম পরমাণু কণা নির্গত হইয়া যায় তবে রেডিয়াম পরমাণু কণার ওজন কমিয়া হইবে $(226 - 4) = 222$; বস্তু দেখা যায় তেজস্ক্রিয় পদার্থ হইতে গ্যাসীয় 'শ্রোতের' জায় একরকম তেজস্ক্রিয় নিঃসার বা 'ইমানেশন' (emanation) নির্গত হয় এবং ইহার মধ্যে 222 ওজনের রেডন (Radon) নামে একটি মৌলিক পদার্থ পাওয়া যায়। আরও দেখা যায়, পর পর কয়েকটি আলফা কণা বিচ্ছুরণের ফলে একটি রেডিয়াম পরমাণু শেষ পর্যন্ত 206 ওজনের সীসা বা স্বাভাবিক সীসার পরমাণুতে পরিণত হইয়া যায়।



রেডিয়াম পরমাণুর রূপান্তরে সীসার পরমাণু গঠন

তেজস্ক্রিয় রশ্মি ও তেজস্ক্রিয় নিঃসারের বিশ্লেষণ করিয়া এবং তেজস্ক্রিয় মৌলিক পদার্থ যে একরূপ অল্প মৌলিক পদার্থে রূপান্তরিত হয় সেই প্রক্রিয়া দেখিয়া বিজ্ঞানী রাদারফোর্ড নিঃসন্দেহ হন যে মৌলিক পদার্থের পরমাণুগুলি আসলে একই রকম নিরেট, ঠাসা, অবিভাজ্য বা অখণ্ড কোন পদার্থকণা নয়। প্রতিটি মৌলিক পদার্থের পরমাণু বস্তুত নেগেটিভ বিদ্যুৎকণা ইলেকট্রন এবং

পজেটিভ বিদ্যুৎকণা প্রোটন দ্বারা গঠিত। যেমন, একটি হাইড্রোজেন পরমাণু, একটি ইলেকট্রন ও একটি প্রোটন কণা দ্বারা গঠিত। ইলেকট্রনের ওজন নগণ্য এবং প্রোটনের ওজন এক ; সুতরাং একটি হাইড্রোজেন পরমাণুর ওজন—এক।

শুধু ইলেকট্রন ও প্রোটন কণা দ্বারা পরমাণুর কাঠামো রচিত—এরূপ সিদ্ধান্ত করিলে হাইড্রোজেনের পরবর্তী মৌলিক পদার্থ হিলিয়াম পরমাণুর গঠন-কল্পনায় এক নূতন অস্ববিধা দেখা দেয়। হিলিয়াম পরমাণুর পজেটিভ চার্জ 2 কিন্তু ওজন 4 ; দুইটি পজেটিভ চার্জ সরবরাহ করিতে পারে দুইটি প্রোটন কণা এবং তাহার জ্ঞাত হিলিয়ামের ওজন হইবে—দুই। তাহা হইলে বাকি 2 ভাগ পরিমাণ ওজনের কারণ কি ? মৌলিক পদার্থের চার্জ পরীক্ষা করিয়া বিজ্ঞানী মোস্লে (Mosely) দেখান যে, হাইড্রোজেন পরমাণুর বৈদ্যুতিক চার্জ 1, হিলিয়ামের 2, লিথিয়ামের 3, বোরনের 4 এবং এইভাবে পর পর প্রতিটি উচ্চতর ওজনের মৌলিক পদার্থের পরমাণুতে একটি একটি করিয়া বৈদ্যুতিক চার্জের-সংখ্যা বাড়িয়া উচ্চতম ওজনের প্রাকৃতিক মৌলিক পদার্থ ইউরেনিয়ামের পরমাণুতে চার্জ-সংখ্যা দাঁড়ায় 92.

নিউট্রন (Neutron) : রাদারফোর্ড পরমাণুর ওজনের এই সমস্যা দূর করেন নিউট্রন নামের তড়িদ্বর্ম-নিরপেক্ষ একরকম পদার্থকণার কল্পনা করিয়া। তিনি বলেন, এই পদার্থকণা নিউট্রন ওজনে প্রোটন কণার সমান কিন্তু ইহার কোন তড়িদ্বর্ম নাই। এই কাল্পনিক কণা নিউট্রনের যথার্থ অস্তিত্ব 1932 খ্রীষ্টাব্দে প্রমাণ করেন বিজ্ঞানী সাডউইক (Chadwick)।

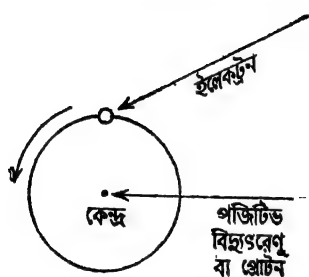
নিউট্রন-কল্পনার পরে পরমাণুর গঠন রচনায় অস্ববিধা দূর হইয়া যায়। দেখা যায় যে, একটি হিলিয়াম পরমাণু দুইটি প্রোটন, দুইটি নিউট্রন এবং দুইটি ইলেকট্রন কণা দ্বারা গঠিত। দুইটি প্রোটনের জ্ঞাত হিলিয়ামের চার্জ 2 এবং দুইটি প্রোটন ও দুইটি নিউট্রনের জ্ঞাত হিলিয়ামের ওজন 4.

পরমাণুর সংগঠন (Atomic Structure)

ক্যাথোড রশ্মি ও পজেটিভ রশ্মির আবিষ্কার, লেনার্ডের গবেষণা এবং তেজস্ক্রিয় পদার্থের রূপান্তরের ঘটনাবলী হইতে যে-সমস্ত তথ্য পাওয়া যায় তাহার উপরে ভিত্তি করিয়া বিজ্ঞানী রাদারফোর্ড পরমাণুর সংগঠন সম্বন্ধে এক নূতন

পরিকল্পনা রচনা করেন। ইহা বিজ্ঞানে রাদারফোর্ডের পরমাণু সংগঠন তত্ত্ব (Rutherford's Theory of Atomic Structure) নামে খ্যাত। এই তত্ত্ব অনুযায়ী :

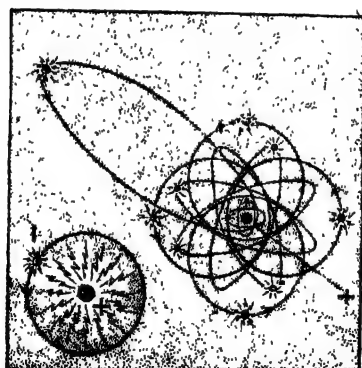
1. মৌলিক পদার্থের পরমাণুগুলি কোন নিরেট বা অখণ্ড পদার্থ নয়। পরমাণু মূলত ইলেকট্রন, প্রোটন ও নিউট্রন কণা দ্বারা গঠিত। ইলেকট্রন



রাদারফোর্ডের হাইড্রোজেন পরমাণুর পরিকল্পনা

পরমাণু = প্রোটন = নিউট্রন = 1 ; ওজনে কম হইলেও ইলেকট্রন আয়তনে প্রোটন ও নিউট্রনের চেয়ে বড়।

কণা নেগেটিভ তড়িৎধর্মী। ইহার বৈদ্যুতিক চার্জের মাত্রা—এক এবং ইহার ওজন হাইড্রোজেন পরমাণুর $\frac{1}{1836}$ ভাগ। প্রোটন কণা পজেটিভ তড়িৎধর্মী। ইহার বৈদ্যুতিক চার্জের মাত্রা—এক এবং ইহার ওজন হাইড্রোজেন পরমাণুর সমান অর্থাৎ এক ; নিউট্রন তড়িৎধর্মহীন পদার্থকণা এবং ওজনে হাইড্রোজেন পরমাণু তথা প্রোটনের সমান। অর্থাৎ ওজনে, হাইড্রোজেন



বারে হাইড্রোজেন ও ডাইনে সোডিয়াম পরমাণু বর্ণন-কাঠামো

2. পরমাণুর দুইটি অংশ—একটি ইলেকট্রন মহল (Electron shell) এবং অপরটি নিউক্লিয়াস (Nucleus) বা কেন্দ্রধর। ইলেকট্রন মহলে

তদুপাধে ইলেকট্রন কণা এবং নিউক্লিয়াসে সন্নিবিষ্ট থাকে প্রোটন ও নিউট্রন কণা। পরমাণুর গঠন সৌরমণ্ডলের স্থায়। সৌরমণ্ডলের কেন্দ্রে আছে সূর্য এবং সূর্যের চারিদিকে ঘোরে গ্রহরাজি। সেইরূপ পরমাণুর কেন্দ্রে থাকে নিউক্লিয়াস এবং নিউক্লিয়াসের চারিদিকে ইলেকট্রনগুলি অবস্থিত থাকে। হাইড্রোজেন পরমাণুর গঠন সবচেয়ে সরল। ইহার নিউক্লিয়াস একটি প্রোটন এবং ইলেকট্রন মহল একটি ইলেকট্রন কণা দ্বারা গঠিত।

3. সৌরমণ্ডলের অধিকাংশ স্থানই শূন্যময় এবং সমগ্র সৌরমণ্ডলের আয়তনের তুলনায় সূর্যের আয়তন অতি সামান্য। সেইরূপ পরমাণুর অধিকাংশ স্থানই শূন্যময় এবং নিউক্লিয়াসের আয়তন অতি সামান্য। বিজ্ঞানী লেনার্ডের উদাহরণ অনুযায়ী এক ঘন ফুট একটি ট্রাক যদি ঠাসাঠাসিভাবে প্রাটিনাম ধাতু দ্বারা ভরা থাকে তবে সেই প্রাটিনামের সমস্ত পরমাণুর সমস্ত নিউক্লিয়াস একত্র করিয়া মোট আয়তনের যে পদার্থ পাওয়া যাইবে তাহা হইবে মাত্র একটি আলপিনের মাত্রার সমান। প্রাটিনাম-ভরা ট্রাকের বাকি সব স্থানই শূন্যময়।

4. নিউক্লিয়াসের মধ্যে প্রোটন ও নিউট্রন কণাগুলি অতি প্রচণ্ড শক্তিতে পরস্পর জড়াজড়ি করিয়া পিণ্ডাবদ্ধ অবস্থায় থাকে। কোন রাসায়নিক বা যান্ত্রিক শক্তি (mechanical power) দ্বারা নিউক্লিয়াস বিভক্ত করা সম্ভব নয়।

[নিউক্লিয়াসের গঠন এখনও অনেকাংশে অজ্ঞাত ও রহস্যময় রহিয়াছে। নিউক্লিয়াসে পজিটিভ-ধর্মী কিন্তু ওজনে ইলেকট্রনের সমান একপ্রকার কণা পাওয়া যায় যাহার নাম পজিট্রন (Positron)। প্রোটন ও ইলেকট্রনের মাঝামাঝি ওজনের এবং নেগেটিভ ও পজিটিভ বিদ্যুৎধর্মের কয়েক প্রকার মৌলিক কণা পাওয়া যায়। ইহাদের নাম মেসন (Meson); আবার ওজনে প্রোটনের সমান কিন্তু বিদ্যুৎধর্ম নেগেটিভ—একরূপ কণাও পাওয়া যায় যাহার নাম অ্যান্টি-প্রোটন (anti-proton); ইহা ছাড়া প্রোটন কণার চেয়ে বেশি ওজনের পজিটিভ, নেগেটিভ ও নিরপেক্ষ কণাও পাওয়া যায়, যাহাদের নাম V-কণা। কিন্তু এই কণাগুলি কিভাবে পরমাণুর নিউক্লিয়াস গঠন করে তাহা এখনও অজ্ঞাত।]

5. পরমাণুর মৌলিকত্ব নির্ভর করে প্রোটনের সংখ্যার উপরে। হাইড্রোজেনের প্রোটন-সংখ্যা 1, হিলিয়ামের (He) 2, লিথিয়ামের (Li) 3, বেরিলিয়ামের (Be) 4, বোরনের (B) 5, কার্বনের (C) 6, নাইট্রোজেনের

(N) 7, অক্সিজেনের (O) 8 ; এরূপভাবে একে একে প্রোটনের সংখ্যা বাড়িয়া প্রাকৃতিক মৌলিক পদার্থের মধ্যে সবচেয়ে ভারী ইউরেনিয়াম (U) পরমাণুতে প্রোটনের সংখ্যা দাঁড়ায় 92 ; প্রোটন সংখ্যার পরিবর্তন হইলেই এক রকম মৌলিক পদার্থের পরমাণু আরেক রকম মৌলিক পদার্থে রূপান্তরিত হইয়া যায় ।

পারমাণবিক সংখ্যা (Atomic Number) : কোন পরমাণুর প্রোটন তথা পজেটিভ চার্জের সংখ্যাকে বলা হয় অ্যাটমিক বা পারমাণবিক সংখ্যা । যথা : হাইড্রোজেনের পারমাণবিক সংখ্যা 1, অক্সিজেনের 8 ইত্যাদি ।

6. নিউট্রনের কাজ প্রধানত পরমাণুর আংশিক ওজন সৃষ্টি করা । নিউক্লিয়াসের নিউট্রন সংখ্যার তারতম্যের জন্ত পরমাণুর আইসোটোপ (Isotope) গঠিত হয় । পরমাণুর ওজন = নিউট্রন + প্রোটন ; কোন পরমাণুতে নিউট্রনের সংখ্যা কম বা বেশি হইতে পারে । তাহাতে পরমাণুর মৌলিকত্বের কোন পরিবর্তন হয় না । সাধারণ হাইড্রোজেনের পরমাণুতে নিউট্রন নাই, আছে শুধু একটি প্রোটন । কিন্তু একটি প্রোটনের সঙ্গে একটি নিউট্রন আছে এরূপ হাইড্রোজেন পরমাণুও প্রকৃতিতে পাওয়া যায় । ইহার নাম ডিয়ট্রিয়াম (Deutrium) । একটি প্রোটনের সঙ্গে দুইটি নিউট্রনসহ ভারী হাইড্রোজেন পরমাণু কৃত্রিমভাবে তৈরী করা সম্ভব । ইহার নাম টাইট্রিয়াম (Tritium) । পরমাণুর ওজন নির্ণয়ে ইলেকট্রনের ওজন অতি নগণ্য ।

7. ইলেকট্রনের প্রধান কাজ পরমাণুর তড়িৎ-সাম্য রক্ষা করা এবং কোন পরমাণুর সবচেয়ে বাইরের খোলে অবস্থিত ইলেকট্রনের কাজ পরমাণুর যোজ্যতা বা ভ্যালেন্সী সৃষ্টি করা । বাইরের খোলের ইলেকট্রনের জন্তই বিভিন্ন মৌলিক পদার্থের পক্ষে একাধিক পরমাণুর সমবায়ে যৌগিক পদার্থ গঠন করা সম্ভব ।

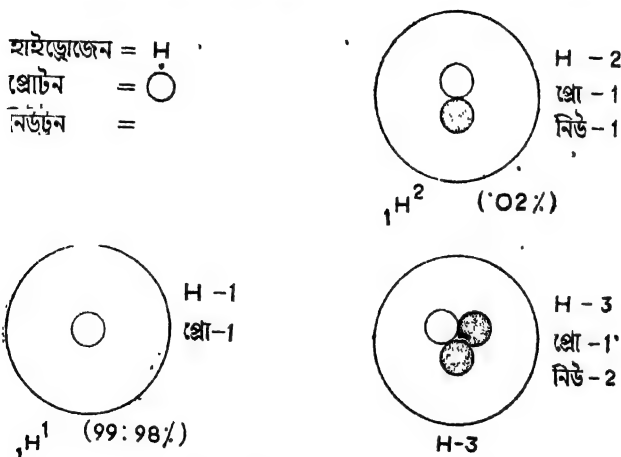
8. প্রতিটি পরমাণুর নিউক্লিয়াসে ষে-কয়টি প্রোটন অর্থাৎ পজেটিভ কণা থাকে ঠিক তত সংখ্যায় ইলেকট্রন মহলে থাকে ইলেকট্রন বা নেগেটিভ কণা । তাই, তড়িৎ-কণা দ্বারা গঠিত হওয়া সত্ত্বেও নেগেটিভ ও পজেটিভ তড়িৎ-কণার সমতার জন্ত পরমাণুর মধ্যে বাহ্যত কোন তড়িদ্বর্মের লক্ষণ প্রকাশ পায় না ।

মৌলিক পদার্থ	ইলেকট্রন	প্রোটন
H	1	1
He	2	2
O	8	8
Ra	88	88
U	92	92

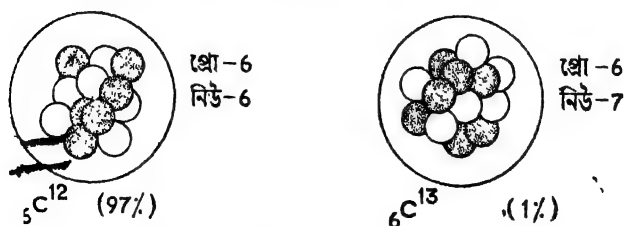
৯. পূর্বে ধারণা ছিল যে মৌলিক পদার্থের মৌলিকত্ব নির্ভর করে সেই পদার্থের পরমাণুর ওজনের উপরে। কিন্তু পরমাণুতত্ত্ব অনুযায়ী দেখা যায় যে, কোন মৌলিক পদার্থের পরমাণুর পরিচয় বস্তুত সেই পদার্থের পারমাণবিক ওজনের উপর নির্ভর করে না। মৌলিক পদার্থের মৌলিকত্ব নির্ভর করে প্রোটন কণার সংখ্যা অর্থাৎ অ্যাটমিক নাম্বার বা পারমাণবিক সংখ্যার উপরে। যে-পরমাণুতে ২টি প্রোটন-কণা আছে তাহা সবসময়ে হিলিয়াম পরমাণু। বাহ্যর মধ্যে আছে ৪টি প্রোটন তাহা অক্সিজেন পরমাণু, ইত্যাদি।✓

আইসোটোপ (Isotope) বা সমন্বয়

কোন মৌলিক পদার্থের পরমাণুতে প্রোটনের সংখ্যা স্থানির্দিষ্ট (fixed) থাকিয়া নিউট্রনের সংখ্যা বিভিন্ন হইতে পারে। ইহাতে মৌলিক পদার্থের



হাইড্রোজেনের তিনটি আইসোটোপ বা সমন্বয়



কার্বনের দুইটি আইসোটোপ বা সমন্বয়

মৌলিকত্বের কোন পরিবর্তন হয় না—শুধু ওজনের পার্থক্য ঘটে। হাইড্রোজেনের পারমাণবিক ওজন 1, 2 বা 3 হইতে পারে কিন্তু সবকয়টি হাইড্রোজেন পরমাণুতে প্রোটনের সংখ্যা হইবে এক। প্রাকৃতিক জলে 1 ওজনের হাইড্রোজেন (H) পাওয়া যায় 99.98 % এবং 2 ওজনের H অর্থাৎ ডিয়ট্রিয়াম পাওয়া যায় 0.02 % ; কিন্তু 3 ওজনের হাইড্রোজেন (H) অর্থাৎ টাইট্রিয়াম প্রকৃতিতে পাওয়া যায় না। ইহা কৃত্রিমভাবে তৈরী করা যায়। কার্বনের পারমাণবিক ওজন 12 এবং 13 হইতে পারে। দুইটি পরমাণুতেই প্রোটনের সংখ্যা হইবে 6 কিন্তু একটি পরমাণুতে নিউট্রনের সংখ্যা 6 এবং অপরটিতে নিউট্রনের সংখ্যা 7 হইবে। অক্সিজেনের পারমাণবিক ওজন 16, 17 ও 18 হইতে পারে। কিন্তু সব ওজনের অক্সিজেন পরমাণুতে প্রোটনের সংখ্যা হইবে 8, শুধু নিউট্রনের সংখ্যা কোন অক্সিজেন পরমাণুতে 8, কোনটিতে 9 এবং কোনটিতে 10 হইতে পারে। মৌলিক পদার্থ টিনের পারমাণবিক ওজন 112, 114, 115, 116, 117, 118, 120, 122 এবং 124 হইতে পারে। কিন্তু প্রত্যেকটি পরমাণুতে প্রোটনের সংখ্যা হইবে 50, শুধু পরমাণুগুলির নিউট্রনের সংখ্যা হইবে বিভিন্ন।

আইসোটোপ (Isotope) : একই মৌলিক পদার্থের বিভিন্ন ওজনের পরমাণুগুলিকে বলা হয় সেই মৌলিক পদার্থের আইসোটোপ বা সমঘর। ওজনে পৃথক হইলেও ইহার একই মৌল বা গোষ্ঠী অর্থাৎ মৌলিক পদার্থের তালিকায় একই ঘরে অবস্থানযোগ্য পরমাণু। তাই ইহাদেখ বলা হয় সমঘর। [‘আইসো’ অর্থ সম এবং ‘টোপস’ অর্থ স্থান বা ঘর।] এখন কৃত্রিমভাবে নিউট্রনের সংখ্যা বাড়াইয়া বা কমাইয়া বিভিন্ন মৌলিক পদার্থের বহু নূতন নূতন কৃত্রিম আইসোটোপ তৈরী করা সম্ভব হইয়াছে।

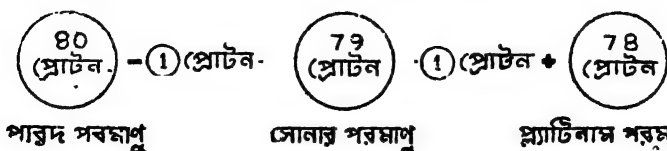
যেহেতু পরমাণুর ওজন প্রোটন ও নিউট্রন দ্বারা গঠিত এবং যেহেতু প্রোটনের ওজন = নিউট্রনের ওজন = 1, সেই হেতু প্রতিটি মৌলিক পদার্থের ওজন একটি পূর্ণ-সংখ্যা হওয়া উচিত। কিন্তু দেখা যায়, ক্লোরিনের পারমাণবিক ওজন 35.5, জিংকের ওজন 65.38 এবং কপারের 63.54 ; ইহার কারণ, এই মৌলিক পদার্থগুলির পারমাণবিক ওজন বস্তুত বিভিন্ন আইসোটোপের বিভিন্ন অনুপাতে প্রাপ্ত পারমাণবিক ওজনের গড় হিসাব। ক্লোরিনের দুইরকম আইসোটোপের ওজন 35 ও 37, জিংকের 64, 66, 68, 69 এবং 70 ; কপারের 63 এবং

কপারের 63 এবং 65 ; প্রকৃতিতে এই সমস্ত আইসোটোপে পাওয়া যায় বিভিন্ন পরিমাণে। তাই, ইহাদের গড় হিসাবের পারমাণবিক ওজন হয় ভগ্নাংশ। আসলে প্রতিটি পরমাণুর তথা আইসোটোপের ওজন হইবে একটি পূর্ণসংখ্যা। কারণ, পরমাণু এক-একটি অথও প্রোটন ও নিউট্রন দ্বারা গঠিত।

মৌলিক পদার্থের মৌলিকত্ব (Characteristic of Elements) :
ইলেকট্রন, প্রোটন ও নিউট্রন আবিষ্কারের এবং পরমাণুর নূতন গঠনতত্ত্ব স্বীকৃতির পরে মৌলিক পদার্থকে আর মৌলিক পদার্থ বলা যায় না। কারণ, মৌলিক পদার্থের পরমাণু আর অথও একটি পদার্থ নয়। বস্তুত, ইলেকট্রন, প্রোটন ও নিউট্রন—অর্থাৎ এই প্রাথমিক কণাগুলিই (fundamental particles) যথার্থ মৌলিক পদার্থ। কিন্তু মৌলিক পদার্থের পরমাণুগুলিকে এখন আর অথও ও অবিভাজ্য পদার্থকণা বলা না গেলেও সমস্ত রাসায়নিক বিক্রিয়ায় মৌলিক পদার্থের পরমাণুগুলি ইলেকট্রন, প্রোটন ও নিউট্রন সম্মেত সমগ্রভাবে এক একটি অথও ও অবিভাজ্য পদার্থকণার মতই ব্যবহার করে। পরমাণুর প্রোটন বা নিউট্রন কণা আলাদাভাবে রাসায়নিক বিক্রিয়ায় কোন অংশ গ্রহণ করে না। তাই, রাসায়নিক ক্রিয়া-বিক্রিয়ার ক্ষেত্রে এখনও মৌলিক পদার্থগুলিকে ব্যবহারিক অর্থে মৌলিক পদার্থই বলা হয়।

পরমাণুর রূপান্তর (Transmutation of atom)

পারদের পরমাণুতে প্রোটন আছে 80 টি। সোনার পরমাণুতে প্রোটনের সংখ্যা 79 এবং প্র্যাটিনাম পরমাণুর প্রোটন-সংখ্যা 78 ; সুতরাং পারদ পরমাণুর নিউক্লিয়াস হইতে যদি একটি প্রোটন কাড়িয়া লওয়া যায় অথবা প্র্যাটিনাম পরমাণুর নিউক্লিয়াসে যদি একটি প্রোটন জুড়িয়া দেওয়া যায় তবে পারদ ও প্র্যাটিনামকে সোনার পরিণত করা সম্ভব হইবে। যথা :



কিন্তু পরমাণুর নিউক্লিয়াস হইতে প্রোটন ছিন্ন করা বা নিউক্লিয়াসে প্রোটন জুড়িয়া দেওয়া এক দুর্লভ কাজ। কারণ, নিউক্লিয়াসের প্রোটন ও নিউট্রন

কণাগুলি প্রচণ্ড শক্তিতে পরস্পরে পিণ্ডাবদ্ধ থাকে। কোন রাসায়নিক বিক্রিয়ায় পরমাণুর পিণ্ড হইতে প্রোটন বা নিউট্রন ছিন্ন বা যুক্ত করা সম্ভব নয়। কিন্তু বিশেষ ধরনে তৈরী বৈদ্যুতিক কণা-বিচ্ছুরণকারী যন্ত্রে প্রোটন বা আল্ফা কণা প্রতি সেকেন্ডে এক লক্ষ মাইলের বেশি গতিবেগসম্পন্ন করিয়া সেই কণা পরমাণুর নিউক্লিয়াস পিণ্ডে ছুঁড়িয়া পরমাণুর নিউক্লিয়াসের প্রোটন-সংখ্যা কমানো বা বাড়ানো সম্ভব। এইরূপ কণা-বিচ্ছুরণকারী যন্ত্রের নাম **সাইক্লোট্রন, বিভাট্রন, কসমোট্রন** (Cyclotron, Bivatron, Cosmotron) ইত্যাদি। এরূপ যন্ত্রের সহায়তায় একরকম মৌলিক পদার্থকে আরেক রকম মৌলিক পদার্থে রূপান্তরিত করা যায়। কিন্তু এরূপভাবে কৃত্রিম মৌলিক পদার্থ নির্মাণ অত্যন্ত ব্যয়সাধ্য। এরূপ যন্ত্রের সাহায্যে কৃত্রিম তেজস্ক্রিয় পদার্থও তৈরী করা যায়। ইয়ুরেনিয়াম, থোরিয়াম, রেডিয়াম, পোলোনিয়াম—এরূপ কয়টি মৌলিক পদার্থ তেজস্ক্রিয়। কিন্তু এখন কৃত্রিমভাবে সমস্ত মৌলিক পদার্থকেই তেজস্ক্রিয় (radio-active) পদার্থে পরিণত করা যায়।

সবচেয়ে ভারী প্রাকৃতিক মৌলিক পদার্থ ইয়ুরেনিয়ামের পরমাণুতে প্রোটন আছে 92; ইয়ুরেনিয়ামের পরমাণুতে কৃত্রিমভাবে আরও কয়েকটি প্রোটন ছুঁড়িয়া দিয়া বর্তমানে কয়েকটি কৃত্রিম মৌলিক পদার্থ (Artificial Element) তৈরী করা সম্ভব হইয়াছে। যথা :

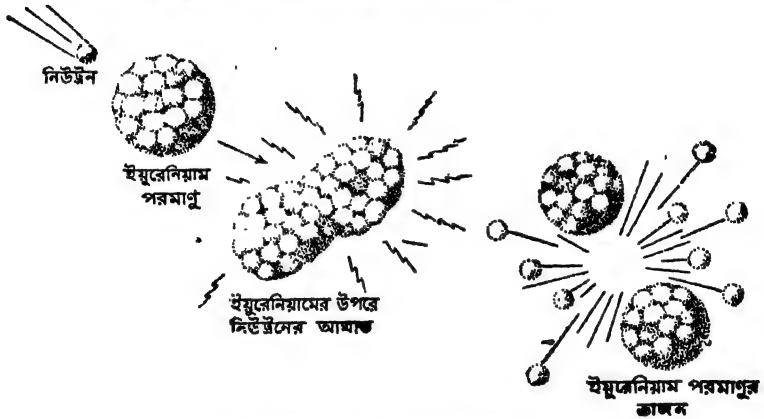
কৃত্রিম মৌলিক পদার্থের নাম	প্রোটন-সংখ্যা
নেপচুনিয়াম (Neptunium)	$92+1=93$
প্লুটোনিয়াম (Plutonium)	$92+2=94$
আমেরিকাম (Americum)	$92+3=95$
কিউরিয়াম (Curium)	$92+4=96$
বার্কেলিয়াম (Barkelium)	$92+5=97$
ক্যালিফরনিয়াম (Californium)	$92+6=98$
আইনস্টাইনিয়াম (Einsteinium)	$92+7=99$
ফার্মিয়াম (Fermium)	$92+8=100$
মেন্ডেলিভিয়াম (Mendelevium)	$92+9=101$
নবেলিয়াম (Nobelium.)	$92+10=102$

একমাত্র প্লুটোনিয়াম ছাড়া অত্যন্ত কৃত্রিম মৌলিক পদার্থগুলি অতি স্বল্পকণ মাত্র স্থায়ী থাকে। ইহারা অল্প সময়ের মধ্যেই অল্প স্থায়ী মৌলিক পদার্থে

পরিণত হইয়া যায়। একমাত্র প্লুটোনিয়াম অনেকদিন পর্যন্ত স্থায়ী থাকে বলিয়া ইহাকে পারমাণবিক শক্তি উৎপাদনের এক প্রধান জ্বালানী রূপে ব্যবহার করা হয়।

পারমাণবিক শক্তি (Atomic Energy.)

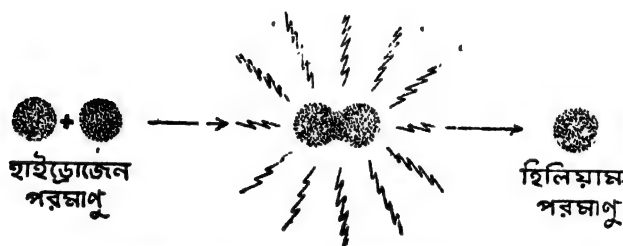
পরমাণুর গবেষণা মানব-সভ্যতাকে আজ নতুন জয়যাত্রার পথে অগ্রসর করিয়া দিয়াছে। পরমাণু হইতে যে শক্তি অর্জন করা যায় তাহাতে যেমন চরম বিধ্বংসী পরমাণু বোমা ও হাইড্রোজেন বোমা তৈরী করা যায় সেইরূপ পরমাণুর শক্তিকে রচনাত্মক কাজেও ব্যবহার করা সম্ভব। পরমাণুর শক্তি ব্যবহার করিয়া বিদ্যুৎদাগার নির্মাণ, জাহাজ, ও সাবমেরিন চালানো এবং নানারকম ওষুধ ইত্যাদি তৈরী করা সম্ভব হইয়াছে। এখন শিল্প ও স্বাস্থ্যের নানা প্রগতির কাজে পারমাণবিক শক্তি ব্যবহার করা হয়।



ইউরেনিয়াম পরমাণুর বিভাজন (fission)

পরমাণু বোমা (Atom bomb): পরমাণুর শক্তি অর্জন করা যায় ভারী মৌলিক পদার্থ ইউরেনিয়ামের 235 পারমাণবিক ওজনের আইসোটোপকে যদি নিউট্রন কণা দ্বারা আঘাত করা যায় তবে ইউরেনিয়াম পরমাণু দুই খণ্ডে ভাঙিয়া যায় এবং তার ফলে সম্পূর্ণ ভিন্ন ধরনের দুইটি মৌলিক পদার্থের পরমাণুর সৃষ্টি হয়। নিউট্রনের আঘাতে ইউরেনিয়াম পরমাণুর এরূপ ভাঙিবার বা বিভাজনের সময় স্বল্প পরিমাণ পদার্থ শক্তিতে রূপান্তরিত হইয়া প্রচণ্ড তাপ-শক্তি সৃষ্টি করে। এই তাপ-শক্তিই পারমাণবিক শক্তি। এই শক্তি ব্যবহার করিয়াই পরমাণু বোমা তৈরী করা হয়।

হাইড্রোজেন বোমা (Hydrogen bomb): হাইড্রোজেন পরমাণু সবচেয়ে হালকা। দুইটি হাইড্রোজেন পরমাণুকে গলাইয়া জোড়া দিয়া যদি হাইড্রোজেনের পরবর্তী ওজনের হিলিয়াম পরমাণু তৈরী করা যায় তবে এরূপভাবে হিলিয়াম গঠনের সময় স্বল্প পদার্থ শক্তিতে রূপান্তরিত হইয়া প্রচণ্ড তাপ-শক্তি সৃষ্টি করে। এরূপভাবে হিলিয়াম গঠনের জন্য 2 ওজনের হাইড্রোজেন আইসোটোপ ডয়ট্রিয়াম এবং 3 ওজনের আইসোটোপ টাইট্রিয়াম ($H-2$, $H-3$) ব্যবহার করা হয়। কিন্তু হাইড্রোজেন পরমাণু সংযুক্ত করিয়া হিলিয়াম পরমাণু গঠনের জন্য কমপক্ষে দশ কোটি ডিগ্রী সেন্টিগ্রেড তাপাংক প্রয়োজন। কিন্তু মাত্র $6000^{\circ}C$ তাপাংকে পৃথিবীর যে-কোন পদার্থ বাষ্পে পরিণত হইয়া যায়। হাইড্রোজেন সুপের মধ্যে পরমাণু বোমা বিদীর্ণ করিয়া মুহূর্তের জন্য $100,000,000^{\circ}C$ তাপাংক সৃষ্টি করিয়া হাইড্রোজেন



হাইড্রোজেন পরমাণুর সংযোজনে হিলিয়াম গঠন (fusion)

পরমাণু গলাইয়া হিলিয়ামে পরিণত করা সম্ভব। এরূপ প্রক্রিয়ায় প্রচণ্ড তাপ শক্তি সৃষ্টি হয় এবং এইভাবেই তৈরী করা হয় হাইড্রোজেন বোমা।

পারমাণবিক শক্তি প্রধানত তাপ-শক্তি। এক গ্রাম কয়লা হইতে যে-তাপশক্তি পাওয়া যায়, এক গ্রাম ইউরেনিয়াম বা প্লুটোনিয়াম হইতে তার চেয়ে বিশ কোটি গুণ বেশি তাপ-শক্তি পাওয়া যায়। সাধারণ তাপশক্তি সৃষ্টি হয় রাসায়নিক বিক্রিয়ায় কিন্তু পারমাণবিক শক্তি সৃষ্টি হয় পরমাণুর রূপান্তর প্রক্রিয়ায়।

যে-যন্ত্রে পরমাণুকে রূপান্তরিত করিয়া তাপ-শক্তি সৃষ্টি করা হয় তাহাকে বলা হয় রি-অ্যাক্টর (Reactor) বা পারমাণবিক চুল্লী বা পারমাণবিক উদ্ভান। ভারতের ট্রিবে শহরে টাটা গবেষণাগারে এরূপ পারমাণবিক চুল্লী স্থাপিত হইয়াছে। ভারতে পারমাণবিক শক্তি হইতে ক্যাসার রোগের

চিকিৎসার জন্য আইসোটোপরূপে তেজস্ক্রিয় ঔষধ এবং অন্যান্য গবেষণা ও শিল্প কাজের জন্য তেজস্ক্রিয় পদার্থ এবং বিদ্যুৎ তৈরী করার উদ্ভোগ চলিতেছে।

পরমাণুর তাপ-শক্তি বা পরমাণুর আণুনের সঙ্গে কয়লার তাপ-শক্তি তথা সাধারণ আণুনের কোন তুলনাই হয় না। পারমাণবিক তাপ-শক্তি বা আণুনের তেজ সাধারণ তাপ-শক্তি বা আণুনের চেয়ে প্রায় বিশ কোটি গুণ বেশি ক্ষমতাসালী। ইয়ুরেনিয়াম ভাঙ্গনের ফলে যে তাপ-শক্তি সৃষ্টি হয় তাহা নিয়ন্ত্রণ করা সম্ভব। কিন্তু হাইড্রোজেন গলাইয়া যে-তাপ-শক্তি সৃষ্টি হয় তাহা দ্বারা শুধু বোমাই তৈরী করা যায়। এর্থনও হাইড্রোজেন বিগলনের তাপ-শক্তি নিয়ন্ত্রণ করা সম্ভব হয় নাই। এই শক্তি নিয়ন্ত্রণের জন্য গবেষণা চলিতেছে। তাই, রচনাগ্নক কাজের জন্য শুধু ইয়ুরেনিয়াম, থোরিয়াম ও প্লুটোনিয়াম পরমাণু ভাঙ্গিয়া পারমাণবিক শক্তি উৎপাদন করা হয়। পারমাণবিক চুল্লীতে তেজস্ক্রিয় আইসোটোপ তৈরী করা যায়। এই তেজস্ক্রিয় আইসোটোপ গুণ্ড রূপে, কৃষিকার্যে ও শিল্পে ব্যবহার করা হয়।

যেদিন প্রথম আণুণ আবিষ্কৃত হয় সেইদিন মানব-সভ্যতার সূত্রপাত হয়। লোহার আবিষ্কারের সঙ্গে সঙ্গে এই মানব-সভ্যতায় দেখা দেয় এক নতুন প্রগতি। স্টীম-ইঞ্জিন আবিষ্কারের ফলে সূচনা হয় বাস্তবিক-সভ্যতার। পরমাণুর আণুণ আজ মানব-সভ্যতার সামনে এক অপূর্ব সম্ভাবনার আমন্ত্রণ আনিয়াছে। পরমাণু শক্তির মধ্যে ধ্বংসের চেয়ে সৃষ্টির সম্ভাবনা অনেক বেশি। এই পারমাণবিক শক্তির অবদানে আগামী দিনে মানব-সভ্যতায় যে কী অভূতপূর্ব প্রগতি দেখা দিবে সে কথা ভাবিতেও আজ এক নতুন আশা ও উদ্দীপনার মন ভরিয়া ওঠে।

অনুশীলনী

1. ইলেকট্রন, প্রোটন ও নিউট্রন কি? ইহাদের সাধারণ পরিচয় দাও।
2. পরমাণুর সংগঠন সম্বন্ধে একটি সাধারণ বিবরণ দাও।
3. মৌলিক পদার্থকে এখনও মৌলিক বলা হয় কেন? পারমাণবিক সংখ্যা কাকে বলে? মৌলিক পদার্থের পরিচয়ের মূল ভিত্তি কি?
4. কোন মৌলিক পদার্থ হইতে দুইটি ইলেকট্রন, দুইটি প্রোটন ও দুইটি নিউট্রন বিভিন্ন করিলে মৌলিক পদার্থটির কি পরিবর্তন হইবে? কোন মৌলিক পদার্থ যদি দুইটি ইলেকট্রন সংগ্রহ করিতে পারে তবে পরমাণুর কি পরিবর্তন ঘটবে?

5. তেজস্ক্রিয় বলিতে কি বোঝ ? দুইটি তেজস্ক্রিয় পদার্থের নাম কর। তেজস্ক্রিয় রশ্মির গঠন বর্ণনা কর ?
6. আইসোটোপ গঠনের কারণ কি ? দুইটি মৌলিক পদার্থের আইসোটোপের উদাহরণ দাও। কোন কোন মৌলিক পদার্থের সাধারণ পারমাণবিক ওজন ভগ্নাংশ হয় কেন ?
7. পারমাণবিক শক্তি কি ? কিভাবে পারমাণবিক শক্তি সৃষ্টি করা যায় ?

Questions to be discussed

1. Define Electron, Proton and Neutron. How many electrons and protons are there in an atom of carbon and oxygen ?
 2. Explain in a simple way the structure of an atom ? What are the functions of electron, proton and neutron in the formation of an atom ?
 3. What is atomic number ? How does atomic weight differ from atomic number ? Why elements are still called elements although their atoms are no longer indivisible ?
 4. What will happen to an atom of oxygen if an electron or a proton or a neutron is added to it ? Can an element be changed to other element ?
 5. What is radio-activity ? What are the composition of radio-active rays ? What is isotope ? What happens if 2 neutrons are added to an atom of hydrogen ? Can oxygen have more than one atomic weight ? Why the atomic weight of chlorine is not a whole number ?
 6. What is atomic energy ? How is it produced ?
-

রাসায়নিক শব্দ পরিচিতি ও পরিভাষাঃ ইলেকট্রন খোল—
Electronic Shell; শক্তিস্তর—Energy level; কক্ষ—Orbit; .
ইলেকট্রনীয় যোজ্যতা—Electronic Valency; স্থির-তড়িতাকর্ষণ—
Electro-static attraction; , তড়িৎ-যোজ্যতা—Electro-valency; .
সম-যোজ্যতা—Co-valency; অসম-যোজ্যতা—Co-ordinate Valency; .
নিষ্ক্রিয় মৌলিক পদার্থ—Inert element; যোজক—Bond; , তড়িৎ-যোজী
—Electro-valent; সম-যোজী—Co-valent.

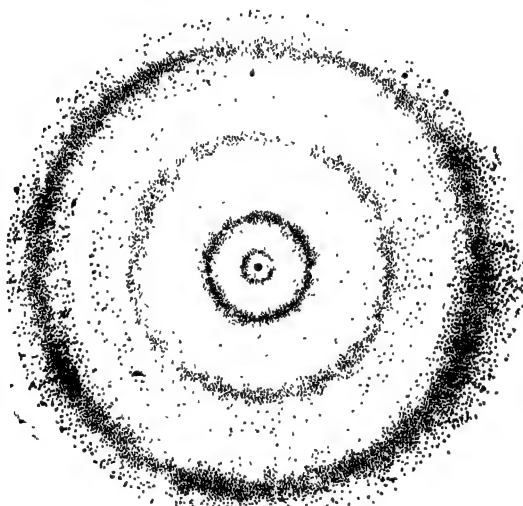
ইলেকট্রনীয় যোজ্যতার মূল তত্ত্ব অশূন্যবনের জ্ঞান খুব সংক্ষেপে ইলেকট্রন মহলের গঠন এবং
পরমাণুর বাইরের খোলে অবস্থিত ইলেকট্রনের উপরে যে যোজ্যতা নির্ভরশীল তাহা সহজ ও
সাধারণভাবে বর্ণনা করিয়া যথাসম্ভব অধিক উদাহরণ দ্বারা তড়িৎ-যোজ্যতা ও সম-যোজ্যতা
ব্যাখ্যা করা বাঞ্ছনীয়। ইলেকট্রন মহলের বিস্তৃত বিবরণ অনাবশ্যক। পিয়রিডিক টেবিল
বা পর্যাবৃত্ত তালিকা পাঠক্রমের অন্তর্ভুক্ত নয় বলিয়া যে কোন পরমাণুর বাইরের খোলে কয়টি
ইলেকট্রন থাকা সম্ভব তাহা উচ্চতর পরমাণুর ক্ষেত্রে নির্ধারণ করা প্রাথমিক শিক্ষার্থীদের পক্ষে
সহজ-সাধ্য নয়। কোন পদ্ধতিতে যে-কোন পরমাণুর বাইরের খোলে ইলেকট্রন সংখ্যা নির্ণয়
করা সম্ভব তাহা আলোচনা করা পাঠক্রমের অভিপ্রেত নয়। সুশত, তড়িৎ-যোজ্যতা ও
সম যোজ্যতার শুধু প্রাথমিক ধারণা পাঠক্রমের অন্তর্ভুক্ত।

পরমাণুর ইলেকট্রন মহল (Electronic structure of atom)

যে-কোন পরমাণুর কেন্দ্রে অবস্থিত নিউক্লিয়াস (nucleus) বা কেন্দ্রধর
এবং এই অতি ক্ষুদ্রাকৃতি নিউক্লিয়াসের চারিপাশে অবস্থিত বৃহদাকৃতি ইলেকট্রন
মহল তথা ইলেকট্রন শেল (shell) দ্বারা গঠিত। নিউক্লিয়াসে পজেটিভ
চার্জবাহী যে কয়টি প্রোটন থাকে, ইলেকট্রন মহলেও ঠিক সেরূপ একই সংখ্যক
নেগেটিভ চার্জবাহী ইলেকট্রন থাকে। ইলেকট্রন ও প্রোটনের সংখ্যা-সমতার
জ্ঞান স্বাভাবিক অবস্থায় যে-কোন পরমাণু তড়িৎদ্বর্মে নিরপেক্ষ।

ইলেকট্রন মহলের আকৃতি মোটামুটি বৃত্তাকার। ইলেকট্রনগুলি বৃত্তাকার
কক্ষে সর্বদা নিউক্লিয়াসের চারিদিকে ঘোরে। কিন্তু ইলেকট্রন মহলের ইলেকট্রন-
গুলি একটি অথবা প্রতিটি ইলেকট্রনের জ্ঞান স্বতন্ত্রভাবে এক একটি কক্ষে অবস্থিত

নহে। ইয়ুরেনিয়ামের পারমাণবিক সংখ্যা 92; সুতরাং ইহার ইলেক্ট্রন মহলে 92টি ইলেক্ট্রন বর্তমান। এই 92টি ইলেক্ট্রন এক একটি করিয়া 92টি স্বতন্ত্র কক্ষে অবস্থিত নয়। এই ইলেক্ট্রনগুলি সাতটি কক্ষে অবস্থিত থাকিতে পারে এবং এক একটি কক্ষে অবস্থান করিতে পারে একাধিক ইলেক্ট্রন। কোন্ কক্ষে কয়টি ইলেক্ট্রন অবস্থান করিতে পারে তাহার সর্বোচ্চ সংখ্যা নির্দিষ্ট। এই ইলেক্ট্রনগুলি নিজেদের শক্তি অনুযায়ী নিউক্লিয়াস হইতে বিভিন্ন দূরত্বে অবস্থান করে। তাই ইলেক্ট্রন অবস্থানের কক্ষকে শক্তি-স্তরও (Energy level) বলা হয়। সাধারণভাবে ইলেক্ট্রন কক্ষগুলিকে ইলেক্ট্রন খোল বা ইলেক্ট্রন শেল (Electron Shell) বলা হয়। সদা ঘূর্ণায়মান ইলেক্ট্রন মহলের ফটো গ্রহণ করা সম্ভব হইলে ইহা দেখিতে হইবে যেঘাবরণের আয়।



ইলেক্ট্রন মহলের মেঘাবরণ রূপ

পরমাণুর ইলেক্ট্রন মহলের ইলেক্ট্রন খোল বা শেলগুলিকে যথাক্রমে K, L, M, N, O, P, Q অথবা সংখ্যানুযায়ী 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 রূপে নামাংকিত করা হইয়াছে। কোন্ খোলে সর্বোচ্চ সংখ্যায় কয়টি ইলেক্ট্রন অবস্থান করিতে পারে তাহার আসন সংখ্যা নির্দিষ্ট। বিভিন্ন খোলে বা শেলে সর্বোচ্চ সংখ্যায় কয়টি ইলেক্ট্রন অবস্থান করিতে পারে তাহার একটি সাধারণ সংকেত নির্দেশ করা যায়। ইলেক্ট্রন শক্তি-স্তর বা ইলেক্ট্রন খোলের সংখ্যা যদি সাধারণ

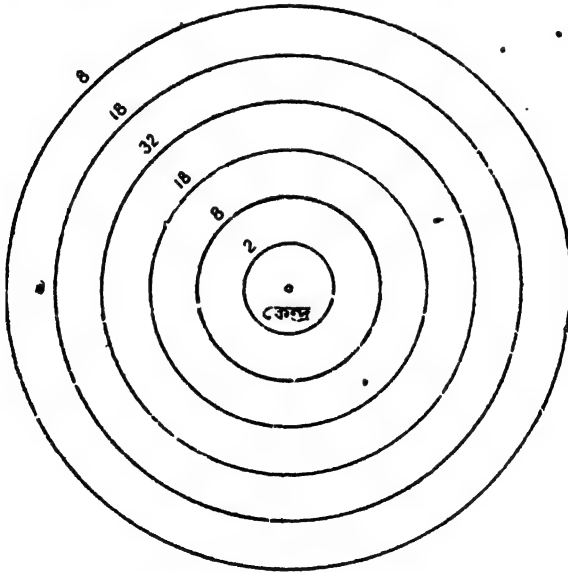
ভাবে ধরা হয় n তাহা হইলে এক একটি ইলেক্ট্রন খেলে সর্বোচ্চ ইলেক্ট্রন সংখ্যা হইবে $=2n^2$.

খোল	খোলের সংখ্যা বা শক্তি-স্তর (n)	ইলেক্ট্রনের সর্বোচ্চ সংখ্যা $=2n^2$
K	1	$2 \times 1^2 = 2$
L	2	$2 \times 2^2 = 8$
M	3	$2 \times 3^2 = 18$
N	4	$2 \times 4^2 = 32$

ইলেক্ট্রন মহলের এরূপ গঠন-তত্ত্ব প্রথম কল্পনা করেন প্রখ্যাত ডেনিশ বিজ্ঞানী নীলস্ বোর (Niels-Bohr); পরমাণুর ইলেক্ট্রন মহলের গঠন-বিশ্লেষণ নিম্নরূপ বৈশিষ্ট্য করিলে দেখা যায়।

ইলেক্ট্রন খোল বা শেলের বৈশিষ্ট্য

প্রথমত, যে-কোন মৌলিক পদার্থের পরমাণুর সবচেয়ে বাইরের খোলে যে কয়টি ইলেক্ট্রন অবস্থান করিতে পারে তার সর্বোচ্চ সংখ্যা—8; কিন্তু একমাত্র



রেডন পরমাণুর ইলেক্ট্রন খোল

হাইড্রোজেন ও হিলিয়াম পরমাণুর বাইরের খোলে ইলেক্ট্রনের সর্বোচ্চ আসন সংখ্যা 2.

দ্বিতীয়ত, হিলিয়াম (He), নিয়ন (Ne), আরগন (A), ক্রিপটন (Kr), জিনন (Xe) এবং রেডন (Rn)—এই ছয়টি নিষ্ক্রিয় মৌলিক পদার্থের (Inert Element) প্রতিটি ক্ষেত্রে প্রতি খোলে বা শেলে সর্বোচ্চ সংখ্যায় ইলেক্ট্রন অবস্থিত থাকে। তাই ইহাদের প্রতিটি পরমাণুর ক্ষেত্রে সবচেয়ে বাইরের খোলে ইলেক্ট্রনের সংখ্যা থাকে—৪। একমাত্র হিলিয়ামের ক্ষেত্রে ইলেক্ট্রন সংখ্যা—২।

নিষ্ক্রিয় পদার্থের ইলেক্ট্রন খোল

মৌলের প্রতীক	মোট ইলেক্ট্রন সংখ্যা	ইলেক্ট্রন খোল					
		K	L	M	N	O	P
He	2	2					
Ne	10	2	8				
A	18	2	8	8			
Kr	36	2	8	18	8		
Xe	54	2	8	18	18	8	
Rn	86	2	8	18	32	18	8

তৃতীয়ত, ছয়টি নিষ্ক্রিয় মৌলিক পদার্থের পরমাণু ব্যতীত অন্য যে কোন মৌলিক পদার্থের পরমাণুর সবচেয়ে বাইরের খোলে কখনও ৪টি ইলেক্ট্রন থাকে না,—থাকে আটটির কম। যথা :

মৌলের পরমাণুর প্রতীক		সবচেয়ে বাইরের খোলে ইলেক্ট্রন সংখ্যা	
C	4
N	5
O	6
Na	1
Al	3
Ca	2
Br	7
Pb	4
U	2

চতুর্থত, নিষ্ক্রিয় মৌলিক পদার্থের সবচেয়ে বাইরের খোলে সর্বদা ৪টি ইলেকট্রন সংখ্যা পূর্ণ থাকে বলিয়া একরূপ নিষ্ক্রিয় মৌলের পারমাণবিক কাঠামো অত্যন্ত স্থিতির (Stable)। [হিলিয়ামের ক্ষেত্রে বাইরের খোলে ইলেকট্রন সংখ্যা ২] একরূপ স্থিতিরতার জন্ত নিষ্ক্রিয় মৌলের কোন যোজ্যতা (Valency) নাই, সুতরাং ইহাদের কোন যৌগও (Compound) নাই।

পঞ্চমত, অল্প সমস্ত মৌলিক পদার্থের পরমাণুর মধ্যে নিষ্ক্রিয় মৌলের পারমাণবিক কাঠামোর ত্রায় স্থিতিরতা অর্জনের আগ্রহ বা প্রবণতা দেখা যায়। যে-কোন পরমাণুর পক্ষে স্থিতিরতা (stability) অর্জনের জন্ত সবচেয়ে বাইরের খোলে ইলেকট্রন সংখ্যা ৪ হওয়া প্রয়োজন। বাইরের খোলে অবস্থিত ইলেকট্রন বর্জন করিয়া অথবা অল্প কোন পরমাণুর বাইরের খোল হইতে অতিরিক্ত ইলেকট্রন গ্রহণ করিয়া বাইরের খোলে ইলেকট্রন সংখ্যা ৪টি করা সম্ভব। ইলেকট্রন বর্জন বা গ্রহণের ফলে পরমাণুর ইলেকট্রন মহল নিষ্ক্রিয় মৌলের ইলেকট্রন মহলের আকার (configuration) ধারণ করে।

সোডিয়ামের পারমাণবিক সংখ্যা ১১ ; সুতরাং মোট ইলেকট্রন সংখ্যা ১১ ; এই ইলেকট্রন $2+8+1$ —এইভাবে তিনটি খোলে অবস্থিত। সুতরাং বাইরের খোলের ইলেকট্রন (e) সংখ্যা—১ ; এই ইলেকট্রনটি বর্জন করিলে বাইরের খোলে ইলেকট্রন সংখ্যা দাঁড়ায় ৪ এবং মোট ইলেকট্রন সংখ্যা দাঁড়ায় ১০, নিষ্ক্রিয় মৌল নিয়নের বাইরের খোলেও ইলেকট্রন (e) সংখ্যা ৪ এবং মোট ইলেকট্রন সংখ্যা ১০ ; সুতরাং একটি ইলেকট্রন (e) বর্জন করিয়া সোডিয়াম পরমাণু নিয়নের ইলেকট্রন মহলের আকার ধারণ করে।

ইলেকট্রন (e) বর্জনের ফলে সোডিয়াম পরমাণুর নিউক্লিয়াসের পজিটিভ চার্জ উদ্ভূত হইয়া তড়িৎ-রূপে আত্মপ্রকাশ করে এবং পরমাণু পজিটিভ আয়নে পরিণত হয়। ইলেকট্রন (e) গ্রহণের ফলে পরমাণুর কাঠামে নেগেটিভ চার্জ উদ্ভূত হয় এবং নেগেটিভ তড়িৎের লক্ষণ প্রকাশ পায় এবং পরমাণু নেগেটিভ আয়নে পরিণত হয়। গৃহীত বা বর্জিত ইলেকট্রনের সংখ্যা অনুযায়ী আয়নের নেগেটিভ বা পজিটিভ চার্জের সংখ্যা নির্ধারিত হয়। একরূপ ইলেকট্রন বর্জন বা গ্রহণের ফলে বিভিন্ন পরমাণু আয়নে পরিণত হইয়া নিষ্ক্রিয় পরমাণুর ইলেকট্রন মহলের আকার ধারণ করে।

যথা: পরমাণু	আয়ন	নিষ্ক্রিয় পরমাণুর আকার
$\text{Na} - e \longrightarrow$	Na^+	Ne (নিয়ন)
ইলেকট্রন	ইলেকট্রন	ইলেকট্রন
সংখ্যা = $2+8+1$	সংখ্যা = $2+8$	সংখ্যা = $2+8$
$\text{Al} - 3e \longrightarrow$	Al^{+++}	
ইলেকট্রন সংখ্যা	ইলেকট্রন সংখ্যা	এ
= $2+8+3$	= $2+8$	
$\text{Ca} - 2e \longrightarrow$	Ca^{++}	A (আরগন)
ইলেকট্রন সংখ্যা	ইলেকট্রন সংখ্যা	ইলেকট্রন সংখ্যা
= $2+8+8+2$	= $2+8+8$	= $2+8+8$
$\text{Cl} + e \longrightarrow$	Cl^-	
ইলেকট্রন সংখ্যা	ইলেকট্রন সংখ্যা	এ
= $2+8+7$	= $2+8+8$	
$\text{Cl} - 7e \longrightarrow$	$\text{Cl}^{+++++++}$	Ne (নিয়ন)
ইলেকট্রন সংখ্যা	ইলেকট্রন সংখ্যা	ইলেকট্রন সংখ্যা
= $2+8+7$	= $2+8$	= $2+8$
$\text{I} + e \longrightarrow$	I^-	Xe (জিনন)
ইলেকট্রন সংখ্যা	ইলেকট্রন সংখ্যা	ইলেকট্রন সংখ্যা
= $2+8+18+18+7$	= $2+8+18+18$	= $2+8+18$
	+8	+18+8

যোজ্যতার ইলেকট্রনীয় তত্ত্ব

(Electronic theory of Valency)

বাইরের ইলেকট্রন খোলে আটটি ইলেকট্রন সংখ্যা পূর্ণ করিয়া নিষ্ক্রিয় মৌলিক পদার্থের পরমাণুর জায় স্থিরতা অর্জনের জন্য অন্য সমস্ত পরমাণুর মধ্যে সর্বদা একটি আগ্রহ দেখা যায়। বাইরের খোলে আটটি ইলেকট্রন সংখ্যা পূর্ণ করিয়া নিষ্ক্রিয় মৌলিক পদার্থের জায় স্থিরতা অর্জন করার এই আগ্রহই মৌলিক পদার্থের যোজ্যতা এবং যোগ গঠনের কারণ। বাইরের খোলে আটটি ইলেকট্রন সংখ্যা পূর্ণ করার এই আগ্রহ বিভিন্ন মৌলিক পদার্থের পরমাণু পূর্ণ করে মূলত দুই ভাবে :

(i) বাইরের খোলে অবস্থিত ইলেক্ট্রন বর্জন বা গ্রহণ করিয়া ;
অথবা,

(ii) সুস্পষ্টভাবে একই ইলেক্ট্রন জোটকে (pair) যোজকরূপে ব্যবহার করিয়া ।

প্রথম ক্ষেত্রে কোন পরমাণু যে কয়টি ইলেক্ট্রন গ্রহণ বা বর্জন করে, সেই সংখ্যা দ্বারা সেই পরমাণুর যোজ্যতা নির্ধারিত হয় । উপরের উদাহরণের ক্ষেত্রে সোডিয়ামের যোজ্যতা 1, ক্লোরিনের 1, ক্যালসিয়ামের 2 এবং অ্যালুমিনিয়ামের যোজ্যতা 3.

দ্বিতীয় ক্ষেত্রে বাইরের খোলে ইলেক্ট্রনের সংখ্যা আটটিতে পূর্ণ করার জন্য কোন মৌলের পরমাণু যে কয়টি ইলেক্ট্রন জোট (pair) ব্যবহার করে সেই সংখ্যা দ্বারা পরমাণুর যোজ্যতা নির্ধারিত হয় ।

ইলেক্ট্রন গ্রহণ বা বর্জনের প্রণালীতে মৌলিক পদার্থের যোজ্যতা নির্ণয় এবং যোগ গঠনের পদ্ধতির সর্বপ্রথম কল্পনা করেন বিজ্ঞানী কোসেল (Kossel—1916) । হাইড্রোজেন বা অক্সিজেন অণুর স্থায় একই মৌলের একাধিক পরমাণু সম্মেলিত অণু গঠনের পদ্ধতি কোসেলের ইলেক্ট্রন গ্রহণ বা বর্জনের প্রণালীতে ব্যাখ্যা করা যায় না । প্রায় একই সময়ে সমধর্মী পরমাণুর সমবায়ে গঠিত অণুর গঠন পদ্ধতি ব্যাখ্যা করেন বিজ্ঞানী লিউইস (Lewis) ; কোসেলের যোজন পদ্ধতিকে বলা হয় তড়িৎ-যোজ্যতা বা ইলেক্ট্রো-ভ্যালেন্সী এবং লিউইসের পদ্ধতিকে বলা হয় সম-যোজ্যতা বা কো-ভ্যালেন্সী ।

তড়িৎ-যোজ্যতা ও তড়িৎ-যোজ্য যৌগ

(Electro-valency and Electro-valent Compound)

তড়িৎ-যোজ্যতা (Electro-valency) : ইলেক্ট্রন গ্রহণ বা বর্জন করিয়া বাইরের খোলে আটটি ইলেক্ট্রন সংখ্যা পূর্ণ করিবার পদ্ধতিতে নিষ্ক্রিয় মৌলের পরমাণুর স্থায় স্থিতির অর্জনের প্রয়াসে কোন কোন পরমাণু পজেটিভ বা নেগেটিভ চার্জ বাহী আয়নে পরিণত হয় । একপ বিপরীত তড়িৎধর্মী আয়ন পারস্পরিক স্থিতি-তড়িতাকর্ষণে (Electro-static attraction) যে যোগ গঠন করে তাহাকে বলা হয় তড়িৎ-যোজ্য বা আয়নীয় বা পোলার যৌগ (Electro-valent, Ionic or Hetero polar compound) ।

একরূপ ক্ষেত্রে ইলেক্ট্রন গ্রহণ বা বর্জনের ফলে যে যোজ্যতা প্রকাশ পায় তাহাকে বলা হয় তড়িৎ-যোজ্যতা অথবা ইলেক্ট্রো বা পোলার ভ্যালেন্সী (Electro valency or Polar valency)। তড়িৎ-যোজী যোগে পরমাণুর পারস্পরিক বন্ধনভঙ্গীকে বলা হয় তড়িৎ-যোজী বা আয়নীয় যোজক (Electro-valent bond, Ionic bond or hetero polar bond)।

গৃহীত বা বর্জিত ইলেক্ট্রনের সংখ্যা দ্বারা পরমাণুর যোজ্যতা নির্ধারিত করা হয়।

তড়িৎ-যোজ্যতার উদাহরণ

(i) সোডিয়াম পরমাণুর ইলেক্ট্রন সংখ্যা = $2 + 8 + 1 = 11$,

বাইরের খোলে ইলেক্ট্রন = 1

ক্লোরিন পরমাণুর ইলেক্ট্রন সংখ্যা = $2 + 8 + 7 = 17$;

বাইরের খোলে ইলেক্ট্রন = 7

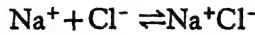
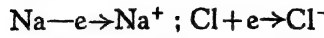
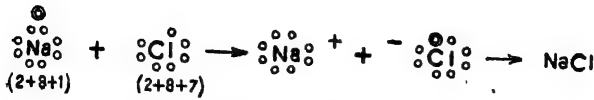
∴ সোডিয়াম পরমাণু একটি ইলেক্ট্রন বর্জন এবং ক্লোরিন পরমাণু সেই একটি ইলেক্ট্রন গ্রহণ করিলে উভয়ের বাইরের খোলে ইলেক্ট্রন সংখ্যা দাঁড়ায়—8.

ইলেক্ট্রন বর্জন করার ফলে সোডিয়াম পরমাণুর কাঠামোতে পজেটিভ ও নেগেটিভ চার্জের সাম্য ব্যাহত হয়। একটি ইলেক্ট্রন (e) বর্জনের ফলে একটি নেগেটিভ চার্জ হ্রাস পায় এবং সোডিয়াম পরমাণুর মধ্যে একটি পজেটিভ চার্জ উদ্ভূত হয়। ইহার ফলে সোডিয়াম পরমাণু এক মাত্রা পজেটিভ চার্জবাহী সোডিয়াম আয়নে (Na^+) পরিণত হয়। যথা : $\text{Na} - e \rightarrow \text{Na}^+$

সোডিয়াম পরমাণু যে ইলেক্ট্রনটি বর্জন করে ক্লোরিন পরমাণু সেই ইলেক্ট্রনটি (e) গ্রহণ করায় ক্লোরিন পরমাণুর মধ্যে একটি নেগেটিভ চার্জ উদ্ভূত হয় এবং ইহার ক্লোরিন পরমাণু একটি নেগেটিভ চার্জবাহী ক্লোরিন আয়নে (Cl^-) পরিণত হয়। যথা : $\text{Cl} + e \rightarrow \text{Cl}^-$

সোডিয়াম ও ক্লোরিন পরমাণুর আয়নে পরিণত হওয়ার পরে পজেটিভ সোডিয়াম আয়ন (Na^+) ও নেগেটিভ ক্লোরিন আয়ন (Cl^-) পরস্পরের স্থিত-তড়িতাকর্ষণে (Electro-static attraction) সংযুক্ত হইয়া নিরপেক্ষ সোডিয়াম ক্লোরাইড (NaCl) যোগে পরিণত হয়। যথা :

(i) NaCl (সোডিয়াম ক্লোরাইড)



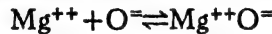
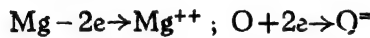
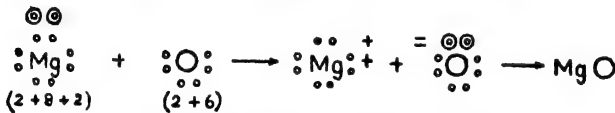
NaCl-যৌগ গঠন

ক্লোরিনের পরিবর্তে একই কাঠামো ফ্লোরিন (F), ব্রোমিন (Br) এবং আয়োডিনের (I) যৌগ NaF, NaBr, NaI গঠনের প্রণালী একইভাবে বর্ণনা করা যায়।

তড়িৎ-যোজ্যতা অনুযায়ী যৌগ গঠনের ক্ষেত্রে একটি পরমাণু যে ইলেকট্রন বর্জন করে অপর পরমাণু সেই ইলেকট্রন গ্রহণ করে, অর্থাৎ গৃহীত ইলেকট্রনের সংখ্যা বজ্জিত ইলেকট্রনের সমান।

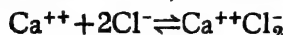
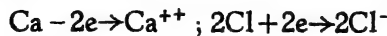
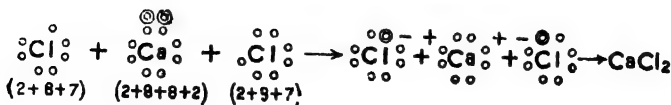
তড়িৎ-যোজ্যতা অবলম্বনে কিভাবে MgO, CaCl₂, Na₂S, CaS, Na₂O এবং Al₂O₃ যৌগ গঠিত হয় তাহার কয়েকটি উদাহরণ দেওয়া হইল :

(ii) MgO (ম্যাগনেসিয়াম অক্সাইড)

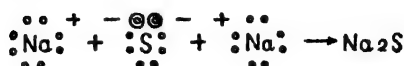
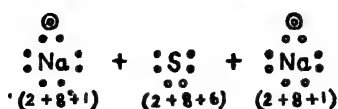
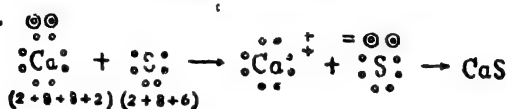
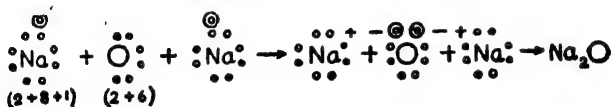
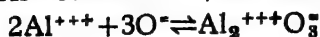
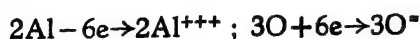
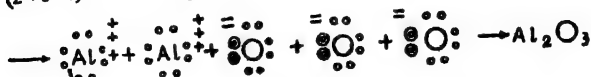
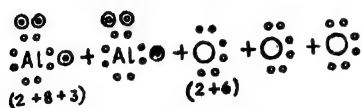


তড়িৎ-যোজ্যতা অনুযায়ী MgO-এর গঠন

CaO, ZnO ইত্যাদি যৌগ একই ভাবে চিত্রিত করা যায়।

(iii) CaCl₂ (ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড)CaCl₂ যৌগের তড়িৎ-যোজ্য গঠন

MgCl₂, ZnCl₂ ইত্যাদি যৌগ একইভাবে চিত্রিত করা যায়।

(iv) Na_2S (সোডিয়াম সালফাইড) Na_2S যৌগের তড়িৎ-যোজী গঠন(v) CaS (ক্যালসিয়াম সালফাইড) CaS যৌগের তড়িৎ-যোজী গঠন(vi) Na_2O সোডিয়াম ক্সাইড Na_2O যৌগের তড়িৎ-যোজী গঠন(vii) Al_2O_3 (অ্যালুমিনিয়াম অক্সাইড) Al_2O_3 যৌগের তড়িৎ-যোজী গঠন

তড়িৎবিশ্লেষণ যৌগগুলি (Electrolytes) প্রধানত তড়িৎ-যোজ্যতা অনুযায়ী গঠিত। ইহারা দ্রবীভূত বা বিগলিত অবস্থায় আয়ন গঠন করে। ইহারা সাধারণত জৈবিক তরলে (বেজিন) দ্রবীভূত হয় না।

সমযোজ্যতা ও সমযোজী যৌগ
(Co-valency and Co-valent Compound)

সম-যোজ্যতা (Co-valency) : কোন কোন যৌগ গঠনের ক্ষেত্রে সংযোগী পরমাণুগুলি দুইটি ইলেকট্রন দ্বারা গঠিত এক বা একাধিক ইলেকট্রন জোড়কে পরস্পরে একই যোজকরূপে (bond) সমভাবে ব্যবহার করিয়া বাইরের খোলে আটটি ইলেকট্রন সংখ্যা পূর্ণ করিয়া যৌগ গঠন করে। এরূপ যৌগকে বলা হয় সমযোজী বা কো-ভ্যালেন্ট যৌগ (co-valent or homo-polar compound)।

এরূপ এক জোড়া (pair) ইলেকট্রন (:) সমভাবে যোজকরূপে (bond) ব্যবহার করিয়া যৌগ গঠনের পদ্ধতিকে বলা হয় সম-যোজ্যতা বা কো-ভ্যালেন্সী।

একমাত্র হাইড্রোজেন পরমাণুর ক্ষেত্রে বাইরের খোলে ইলেকট্রন সংখ্যা পূর্ণ হয় দুইটি ইলেকট্রন দ্বারা। এরূপ ইলেকট্রন জোড়ের একটি ইলেকট্রন দান করে একটি হাইড্রোজেন পরমাণু এবং দ্বিতীয়টি দান করে অপর হাইড্রোজেন পরমাণু।

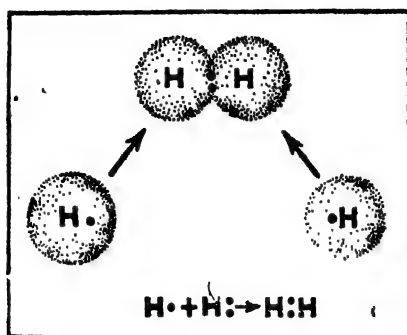
সমযোজী যৌগের ক্ষেত্রে পরমাণুর যোজ্যতা নির্ধারিত হয় ইলেকট্রন জোড়ের সংখ্যা দ্বারা। যে পরমাণু এক জোড় ইলেকট্রন ব্যবহার করে তাহার যোজ্যতা এক, দুই জোড় ইলেকট্রন ব্যবহার করিলে তাহার যোজ্যতা দুই, ইত্যাদি।

ইলেকট্রন জোড়ের যোজন বা বন্ধন-ভঙ্গীকে বলা হয় সমযোজী যোজক বা কো-ভ্যালেন্ট বণ্ড (Co-valent or homo-polar bond)। হাইড্রোজেন, অক্সিজেন, ক্লোরিন ইত্যাদি অধাতু জাতীয় মৌলের অণুগুলি (H_2 , O_2 , Cl_2) এবং সাধারণত জৈবিক পদার্থের যৌগগুলি সমযোজী বা কো-ভ্যালেন্ট যৌগ।

সমযোজী মৌলিক অণু গঠনের (Elementary molecule) কয়েকটি উদাহরণ :

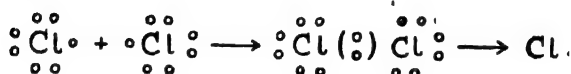
(i) হাইড্রোজেনের পরমাণুর বাইরের খোলে থাকে একটি ইলেকট্রন, আরেকটি পরমাণু হইলেই বাইরের খোলে দুইটি সংখ্যা পূর্ণ হয়। তাই, দুইটি

হাইড্রোজেন পরস্পরের ইলেকট্রন সমভাবে ব্যবহার করিয়া হাইড্রোজেন



হাইড্রোজেন অণু গঠন ; হাইড্রোজেনের যোজ্যতা—1

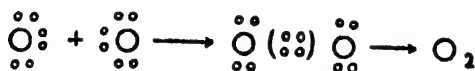
অণু (H_2) গঠন করে। ক্লোরিন (Cl) পরমাণুও অম্লরূপভাবে (Cl_2) অণু গঠন করে। যথা:



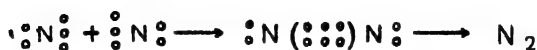
ক্লোরিন-অণু গঠন ; ক্লোরিনের যোজ্যতা—1

ক্লোরিন (F_2), ব্রোমিন (Br_2) ও আয়োডিন (I_2) অণুগুলিও এইভাবে গঠিত হয়।

(ii) একাধিক ইলেকট্রন জোড় তথা যোজক ব্যবহারে যৌথ গঠন :

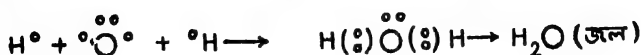


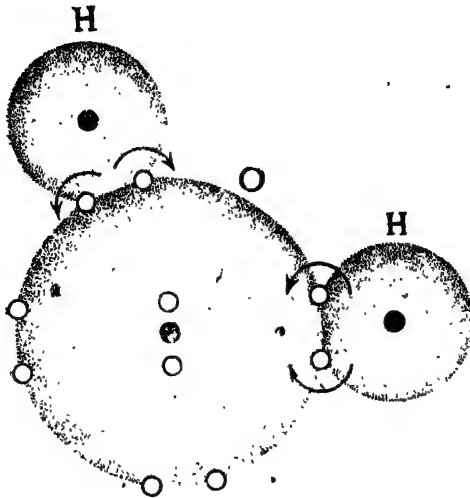
অক্সিজেন অণু গঠন ; অক্সিজেনের যোজ্যতা—2



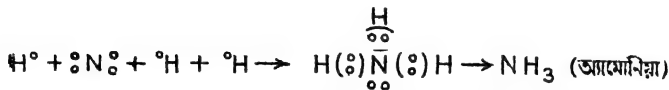
নাইট্রোজেন অণু গঠন ; নাইট্রোজেনের যোজ্যতা—3

(iii) যৌগ অণু গঠন (Compound molecule) :

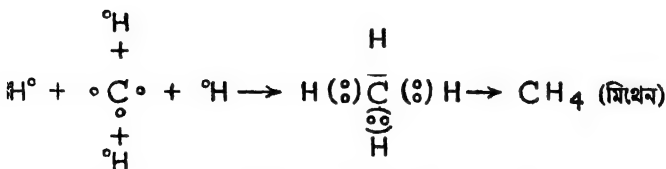




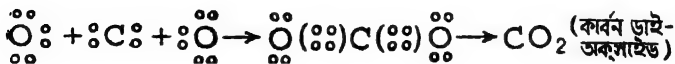
জল-অণু গঠন ; যোজ্যতা : H-এর 1, O-এর 2



অ্যামোনিয়া অণু গঠন ; যোজ্যতা : H-এর 1, N-এর 3

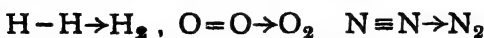


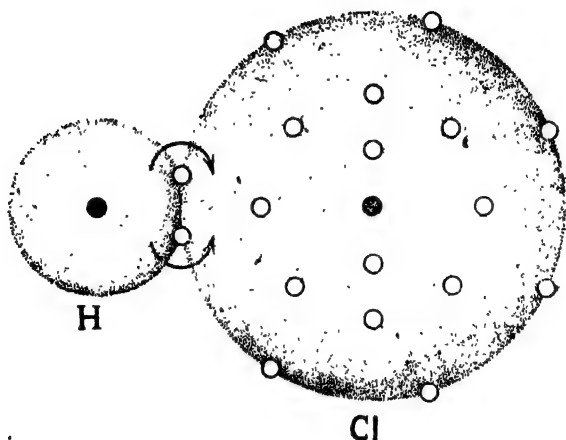
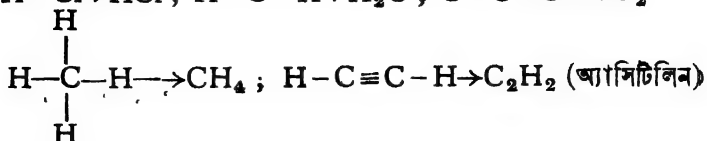
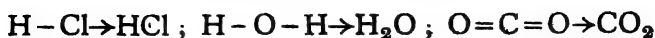
মিথেন অণু গঠন ; যোজ্যতা : H-এর 1, C-এর 4



কার্বন ডাই-অক্সাইড অণু গঠন ; যোজ্যতা : O-এর 2 ; C-এর 4

যদি ইলেকট্রন জোড়ের (:) প্রতীকচিহ্ন রূপে একটি রেখা (—) ব্যবহার করা হয় তাহা হইলে সমযোজী অণুর গঠনের পদ্ধতি লেখা যায় এইভাবে :





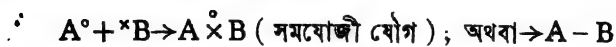
হাইড্রোজেন ক্লোরাইড (HCl) যৌগ

ইলেকট্রো নেগেটিভ বা ধাতব পরমাণুগুলি নিষ্ক্রিয় মৌলের আকৃতি লাভ করিয়া স্থিরতা অর্জনের প্রয়াসে ইলেকট্রন বর্জন করে। পক্ষান্তরে ইলেকট্রো-নেগেটিভ বা অধাতব মৌলগুলি অনুরূপ স্থিরতা অর্জনের জন্ত ইলেকট্রন গ্রহণ করে। সুতরাং সাধারণত নেগেটিভধর্মী পরমাণুরা পরস্পরের মধ্যে ইলেকট্রন জোড় ব্যবহার করিয়া সমযোজী বা কো-ভ্যালেন্ট যৌগ গঠন করে।

অসম যোজ্যতা

(Co-ordinate valency]

সমযোজী যৌগে ইলেকট্রন জোড়ের একটি ইলেকট্রন একটি পরমাণু এবং অপর ইলেকট্রন দ্বিতীয় পরমাণু দান করে। যথা :



এরূপ AB যৌগে A এবং B একটি করিয়া ইলেকট্রন দান করে। A-এর ইলেকট্রনের চিহ্ন (°) এবং B-এর চিহ্ন (*) ;

অনেক যৌগ, বিশেষ করিয়া মূলক বা র্যাডিক্যাল সংযোগে গঠিত যৌগগুলি সমযোজী যৌগের স্থায় ইলেকট্রন জোড়ের বন্ধনে গঠিত হইতে দেখা যায় বটে কিন্তু এরূপ বিশেষ ধরনের যৌগে ইলেকট্রন জোড়ের দুইটি ইলেকট্রনই একটিমাত্র পরমাণু দান করে। এরূপ যোজ্যতাকে বলা হয় অসম যোজ্যতা বা কো-অর্ডিনেট ভ্যালেন্সী।

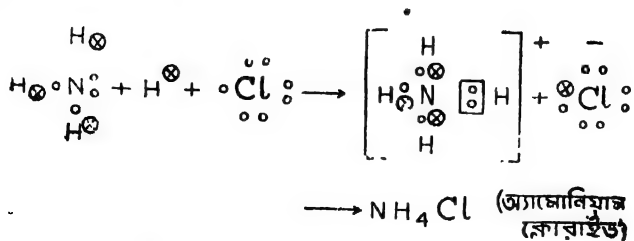
অসম যোজ্যতা বা কো-অর্ডিনেট ভ্যালেন্সী (Co-ordinate valency) : যৌগ গঠনের সময় যে ইলেকট্রন জোড় যোজকের কাজ করে সেই ইলেকট্রন দুইটি যদি একটি মাত্র পরমাণু দান করে এবং অপর পরমাণু নিজে কোন ইলেকট্রন দান না করিয়া শুধু যদি অপরের ইলেকট্রন যোজক রূপে ব্যবহার করে তবে সেই যোজন-পদ্ধতিকে বলা হয় অসম যোজ্যতা বা কো-অর্ডিনেট ভ্যালেন্সী।

মনে কর, AB একটি অসম যোজী বা কো-অর্ডিনেট যৌগ। এরূপ যৌগে যোজকের ইলেকট্রন জোড়ের দুটি ইলেকট্রনই একটি মাত্র পরমাণু হইতে পাওয়া যায়। যথা :

$A: + B = A : B$ (অসম যোজী) ; অথবা $A \rightarrow B$ বা $A^+ \cdot B^-$ এরূপ AB যৌগের যোজকের দুইটি ইলেকট্রনই A পরমাণু দান করে। অসম যোজকের প্রতীক চিহ্ন \rightarrow এবং এরূপ যৌগে যে পরমাণু হইতে দুইটি ইলেকট্রন পাওয়া যায় তার মধ্যে পজেটিভ তড়িৎধর্ম এবং যে পরমাণু ইলেকট্রন জোড়টিকে ব্যবহার করে তার মধ্যে নেগেটিভ তড়িৎধর্ম প্রকাশ পায়।

কয়েকটি উদাহরণ :

(i) অ্যামোনিয়াম ক্লোরাইড গঠন :



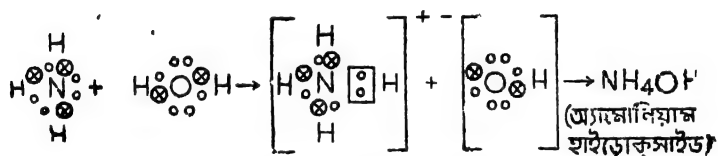
অ্যামোনিয়াম মূলক (NH_4) গঠনে অ্যামোনিয়ার নাইট্রোজেন পরমাণু একাই এক জোড় ইলেকট্রন (electron pair) দান করে এবং হাইড্রোজেন

আয়ন এই ইলেকট্রন জোড় গ্রহণ বা ব্যবহার করে। ইহার ফলে অ্যামোনিয়াম মূলক গঠিত (NH_4^+) হয়। এই অ্যামোনিয়াম মূলকে (NH_4^+) পজেটিভ তড়িৎধর্ম প্রকাশ পায় এবং ইহা নেগেটিভ তড়িৎধর্মী ক্লোরাইড আয়নের (Cl^-) সঙ্গে স্থিত-তড়িতাকর্ষণে (electro-static force) অ্যামোনিয়াম ক্লোরাইড যৌগ গঠন করে। সাংকেতিক চিহ্নে ইহা লেখা যায় :



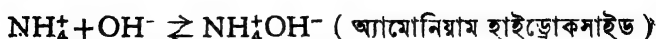
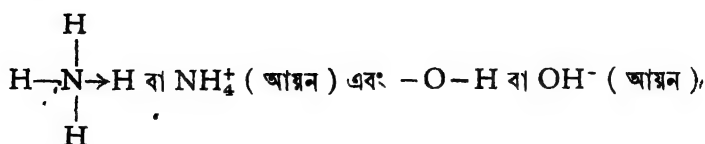
সুতরাং দেখা যায় অ্যামোনিয়াম মূলক গঠিত হয় অসম যোজ্যতার ভিত্তিতে কিন্তু অ্যামোনিয়াম আয়ন ও ক্লোরাইড আয়নের সংযোগ তড়িৎ যোজ্যতার ভিত্তিতে গঠিত হয় অ্যামোনিয়াম ক্লোরাইড যৌগ। সুতরাং কো-অর্ডিনেট যৌগ আংশিকভাবে অসম যোজ্যতা এবং আংশিকভাবে তড়িৎ-যোজ্যতা অম্লধারী গঠিত হয়।

(ii) অ্যামোনিয়াম হাইড্রোক্সাইড গঠন :



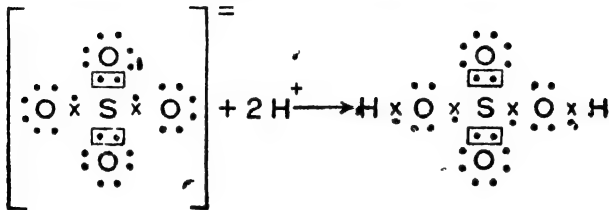
অ্যামোনিয়াম হাইড্রোক্সাইড অণু গঠন

অ্যামোনিয়াম হাইড্রোক্সাইড যৌগে অ্যামোনিয়া যৌগের দুটি ইলেকট্রন নাইট্রোজেন দান করে এবং হাইড্রোজেন তাহা গ্রহণ করিয়া অ্যামোনিয়াম মূলক (NH_4^+) গঠন করে। এই অ্যামোনিয়াম আয়ন (NH_4^+) অসম যোজী যৌগ এবং ইহা হাইড্রোক্সিল মূলকের (OH^-) সঙ্গে তড়িৎ-যোজ্যতা অম্লধারী অ্যামোনিয়াম হাইড্রোক্সাইড যৌগ (NH_4OH) গঠন করে। সংকেত চিহ্ন য়ী :



(iii) সালফিউরিক অ্যাসিড গঠন :

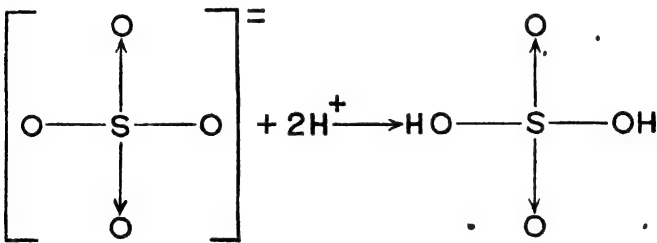
সালফিউরিক অ্যাসিডে দুইটি অক্সিজেন পরমাণু সালফারের সঙ্গে অসম যোজ্যতার বন্ধনে গঠিত হইয়া সালফেট আয়ন (SO_4^-) গঠন করে। এই সালফেট আয়ন দুইটি হাইড্রোজেন আয়নের (H^+) সঙ্গে যুক্ত হইয়া সালফিউরিক অ্যাসিড (H_2SO_4), অথবা দুইটি সোডিয়াম আয়নের (Na^+) সঙ্গে যুক্ত হইয়া সোডিয়াম সালফেট (Na_2SO_4) যৌগ গঠন করে। যথা :



সালফেট আয়ন

সালফিউরিক অ্যাসিড

সংকেত চিহ্ন অনুযায়ী [অসম যোজ্যতা \rightarrow ; সম যোজ্যতা $-$]



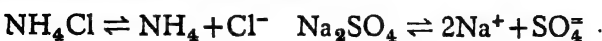
সালফেট আয়ন

সালফিউরিক অ্যাসিড

বিভিন্ন যৌগের আয়ন গঠনের ক্ষমতা

বিভিন্ন যৌগ গঠিত হয় তড়িৎ-যোজ্যতা, সমযোজ্যতা বা অসমযোজ্যতা অর্থাৎ ইলেকট্রো-ভ্যালেন্সী, কো-ভ্যালেন্সী বা কো-অর্ডিনেট ভ্যালেন্সী অনুযায়ী। ইহার মধ্যে তড়িৎ-যোজ্যতা অনুযায়ী গঠিত যৌগ অর্থাৎ ইলেকট্রো-ভ্যালেন্ট যৌগ জলীয় দ্রবণে বা বিগলিত অবস্থায় বিশ্লিষ্ট হইয়া আয়ন গঠন করিতে পারে। যথা : $\text{NaCl} \rightleftharpoons \text{Na}^+ + \text{Cl}^-$; $\text{CaS} \rightleftharpoons \text{Ca}^{++} + \text{S}^-$

অসম-যোজ্যতা গঠিত যৌগ অর্থাৎ কো-অর্ডিনেট ভ্যালেন্ট যৌগও বিশ্লিষ্ট হইয়া আয়ন গঠন করিতে পারে। যথা :



HCl, H₂O ইত্যাদি কয়েকটি বিশিষ্ট যৌগ ব্যতীত অন্যান্য সম-যোজী অর্থাৎ কো-ভ্যালেন্ট যৌগ সাধারণত আয়ন গঠন করিতে পারে না। তাই, CO₂, NH₃, CH₄, ইত্যাদি যৌগ আয়ন গঠনে অক্ষম। জৈব যৌগ সাধারণত কো-ভ্যালেন্ট পদ্ধতিতে গঠিত। তাই, জৈব যৌগ সাধারণত আয়ন গঠন করে না।

অজৈব লবণ যথা NaCl, KNO₃, Al₂(SO₄)₃ ইত্যাদি যৌগ ইলেকট্রো-ভ্যালেন্ট বা কো-অর্ডিনেট ভ্যালেন্ট পদ্ধতিতে গঠিত বলিয়া জলীয় দ্রবণে আয়ন গঠনে সক্ষম কিন্তু জৈব যৌগ মুখ্যত কো-ভ্যালেন্ট পদ্ধতিতে গঠিত বলিয়া সাধারণত আয়ন গঠনে সক্ষম নয় এবং জলে অদ্রবণীয়।

অনুশীলনী

1. পরমাণুর বাইরের খোলে কয়টি ইলেকট্রন থাকিতে পারে? নিষ্ক্রিয় মৌলিক পদার্থ কেন যৌগ গঠনে সক্ষম? ক্লোরিনের যোজ্যতা 1 বা 7 হইতে পারে কেন?

2. উদাহরণসহ ইলেকট্রো-ভ্যালেন্সী ও কো-ভ্যালেন্সীর সংজ্ঞা লেখ। কিরূপ যৌগ আয়ন গঠন করে?

3. CH₄, CO₂, NaCl, O₂—এই অণুগুলি কিরূপ যোজ্যতা অনুযায়ী গঠিত? ইলেকট্রো-ভ্যালেন্সী ও কো-ভ্যালেন্সীর সংজ্ঞা লেখ।

Questions to be discussed

1. How would you explain the causes of valency in terms of electron? Why inert elements are incapable of forming compound? Valency of chlorine may be 1 or 7,—give reasons.

2. Define and illustrate Electro-valency and Co-valency. What type of compounds form ions?

3. Explain with structure the nature of the following compounds. Which of these compounds can ionize?



4. What are electro-valent, co-valent and co-ordinate bond? How sodium chloride, water, oxygen and ammonium chloride are formed according to different types of valencies? [At. No. of Na=11, Cl=17, H=1, O=8, N=7]?

5. What is the difference between co-valent and electro-valent bond? Give two examples in each case.

6. Explain electro-valent, co-valent and co-ordinate valencies from the standpoint of atomic structure. Give electronic structures of methane, ammonia and ammonium chloride.

জারণ ও বিজারণ তথা অক্সিডেশন ও রিডাকশন (Oxidation and Reduction)

রাসায়নিক শব্দ পরিচিতি ও পরিভাষা : জারণ—Oxidation ;
বিজারণ—Reduction ; জারক দ্রব্য—Oxidising agent or Oxidant ;
বিজারকদ্রব্য—Reducing agent or Reductant.

প্রথম খণ্ড প্রাথমিক রসায়নে জারণ ও বিজারণ সম্বন্ধে প্রাথমিক আলোচনা করা হইয়াছে। এই অধ্যায়ে জারণ ও বিজারণের পূর্ণতর সাধারণ সংজ্ঞা এবং ইলেকট্রন দান বা গ্রহণের ভিত্তিতে আধুনিক ইলেকট্রনিক সংজ্ঞা আলোচনা করা হইয়াছে। প্রথম ও তৃতীয় খণ্ডের দুইটি অধ্যায় একত্র কবিতা পাঠ করা বাঞ্ছনীয়।

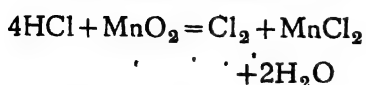
জালানী দ্রব্যের দহন, লোহার উপরে জল-বায়ুর সংযোগে মরিচা পড়া, নিঃশ্বাসের বায়ুর সাহায্যে খাদ্য হইতে সংগৃহীত কার্বন যৌগের কার্বন ডাই-অক্সাইডের রূপান্তর এবং বিভিন্ন কীটাত্মক ক্রিয়ায় জৈব পদার্থের পচনশীলতা—এই সব ঘটনাই প্রাকৃতিক জারণ ক্রিয়া বা অক্সিডেশনের নিদর্শন। ধাতুর অক্সাইড হইতে যথা লোহার অক্সাইড হইতে কোক বা অঙ্গার অথবা কার্বন মনোক্সাইডের সাহায্যে ধাতু তথা লোহা উৎপাদনের প্রক্রিয়া বিজারণের নিদর্শন।

জারণ ও বিজারণের সাধারণ সংজ্ঞা (General definition of oxidation and reduction)

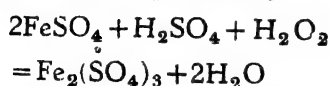
জারণ (Oxidation)	বিজারণ (Reduction)
অক্সিডেশন বা জারণ ক্রিয়া (Oxidation) সাধারণ সংজ্ঞা বর্ণনা করিয়া বলা যায় যে, জারণের অর্থ :	রিডাকশন বা বিজারণ ক্রিয়া (Reduction) সাধারণ সংজ্ঞা বর্ণনা করিয়া অনুরূপভাবে বলা যায় যে বিজারণের অর্থ :
(i) অক্সিজেন সংযোজন ; যথা : $C + O_2 = CO_2$	(i) অক্সিজেন বিয়োজন ; যথা : $CuO + H_2 = Cu + H_2O$

জারণ (Oxidation)

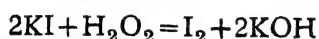
(ii) হাইড্রোজেন বিয়োজন ; যথা :



(iii) ইলেকট্রো-নেগেটিভ অর্থাৎ অধাতব পরমাণু বা মূলকের সংযোজন বা পরিমাণ বৃদ্ধি ; যথা :



(iv) ইলেকট্রো-পজিটিভ অর্থাৎ ধাতব পরমাণু বা মূলকের অপসারণ বা পরিমাণ হ্রাস। যথা :



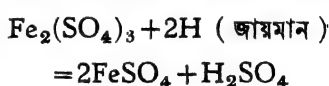
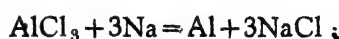
উল্লিখিত জারণ-বিক্রিয়াগুলিতে C, HCl, FeCl₂, FeSO₄ এবং KI জারিত বা অক্সিডাইজড হয়।

বিজারণ (Reduction)

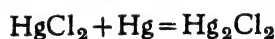
(ii) হাইড্রোজেন সংযোজন ;



(iii) ইলেকট্রো-নেগেটিভ অর্থাৎ অধাতব পরমাণু বা মূলকের অপসারণ বা পরিমাণ হ্রাস। যথা :



(iv) ইলেকট্রো-পজিটিভ অর্থাৎ ধাতব পরমাণু বা মূলকের সংযোজন বা পরিমাণ বৃদ্ধি। যথা :



উল্লিখিত বিজারণ বিক্রিয়া-গুলিতে CuO, Cl₂, AlCl₃, Fe₂(SO₄)₃, HgCl₂ বিজারিত হয়।

উপরের বিক্রিয়াগুলি অহুধাবন করিয়া তুলনা করিলে দেখা যায় যে অক্সিডেশন বা জারণের বিপরীত বিক্রিয়ার অর্থ বিজারণ বা রিডাকশন তথা বিজারণের বিপরীত বিক্রিয়ার অর্থ জারণ।

উপরের জারণ ও বিজারণ তথা অক্সিডেশন ও রিডাকশন বিক্রিয়াগুলি পর্যালোচনা করিলে দেখা যায় যে জারণ বা অক্সিডেশন বিক্রিয়া সম্পাদনের জন্য জারক দ্রব্যের প্রয়োজন। উপরের জারণ বিক্রিয়াগুলির পূর্ববেক্ষণে পরিলক্ষিত হয় যে অক্সিজেন (O₂), ম্যাঙ্গানীজ ডাই-অক্সাইড (MnO₂), ক্লোরিন (Cl₂) এবং হাইড্রোজেন পারক্সাইড (H₂O₂) জারক দ্রব্যের (Oxidising agent) কাজ করে। এই বিক্রিয়াগুলির প্রকৃতি লক্ষ্য করিলে আরও দেখা যায় যে জারক দ্রব্যগুলি অণু মৌল বা যৌগকে জারণক্রিয়া সম্পাদনে সাহায্য করে বটে কিন্তু নিজেরা বিজারিত হইয়া যায়। উল্লিখিত বিক্রিয়ায় অক্সিজেন অতি-স্বল্প নেগেটিভ-ধর্মী কার্বনের সংযোগে কার্বন ডাই-অক্সাইডরূপে (CO₂), ম্যাঙ্গানীজ ডাই-অক্সাইড উচ্চ নেগেটিভ ধর্মী

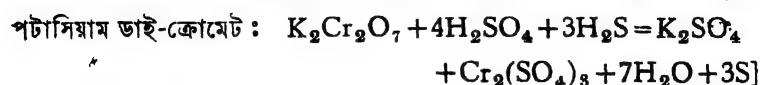
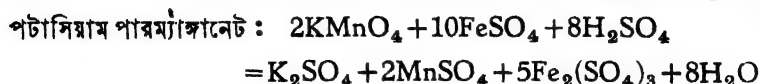
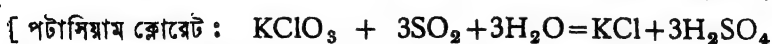
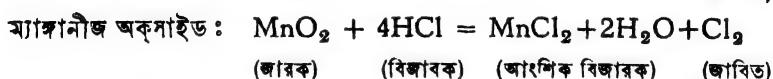
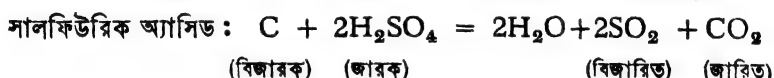
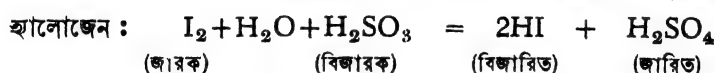
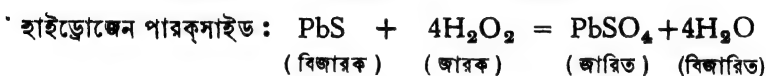
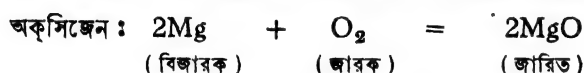
অক্সিজেন ত্যাগ করিয়া ($MnCl_2$), ক্লোরিন পজেটিভ ধর্মী আয়রনের সঙ্গে যুক্ত হইয়া ($FeCl_3$) এবং হাইড্রোজেন পার অক্সাইড অক্সিজেন পরিত্যাগ করিয়া জলে (H_2O) পরিণত হইয়া বিজারিত (reduced) হয়।

পক্ষান্তরে বিজারণ বা রিডাকশন বিক্রিয়ার জন্ত বিজারক দ্রব্যের প্রয়োজন। উল্লিখিত বিজারণ বিক্রিয়ায় হাইড্রোজেন (H_2), হাইড্রোজেন সালফাইড (H_2S), সোডিয়াম ধাতু (Na), এবং মার্কারী (Hg) বিজারক দ্রব্যরূপে (Reducing agent) ব্যবহৃত হয়। এরূপ বিজারক দ্রব্যের অভাবে বিজারণ ক্রিয়া সম্পন্ন করা সম্ভব নয়। এরূপ বিজারণ ক্রিয়ায় বিজারক দ্রব্যগুলি জারিত (oxidised) হইয়া যায়। উপরের বিক্রিয়ায় বিজারক দ্রব্য হাইড্রোজেন (H_2) জলরূপে (H_2O), হাইড্রোজেন সালফাইড (H_2S) সালফাররূপে (S), ধাতব সোডিয়াম (Na) সোডিয়াম ক্লোরাইডরূপে ($NaCl$) এবং মার্কারী (Hg) মার্কিউরাস ক্লোরাইডরূপে (Hg_2Cl_2) জারিত বা অক্সিডাইজড হইয়া যায়।

যুগপৎ জারণ ও বিজারণ বিক্রিয়া (Simultaneous Oxidation and Reduction reactions): জারণ বিক্রিয়া বা অক্সিডেশনের জন্ত একটি জারক দ্রব্যের প্রয়োজন এবং জারণ ক্রিয়ার ফলে এই জারক দ্রব্য বিজারিত হইয়া যায়। পক্ষান্তরে বিজারণ বিক্রিয়ার জন্ত একটি বিজারক দ্রব্যের প্রয়োজন এবং এরূপ বিজারণ বিক্রিয়ার সময় বিজারক দ্রব্য নিজে জারিত হইয়া যায়। জারণ ও বিজারণ বিক্রিয়া পর্যালোচনা করিলে দেখা যায় জারণ ও বিজারণ বিক্রিয়া একই সঙ্গে অর্থাৎ যুগপৎ অনুষ্ঠিত হয়। অত্যাভাবে বলা যায় যে প্রতিটি জারণ বা বিজারণ বিক্রিয়ায় একটি পদার্থ জারকের কাজ করে এবং অপরটি বিজারকের কাজ করে। উপরের পরীক্ষায় দেখা যায় অক্সিজেন জারক এবং কার্বন বিজারক দ্রব্য। এরূপ পরীক্ষায় অক্সিজেন বিজারিত হয়, কার্বন জারিত হয়। অল্পরূপভাবে হাইড্রোজেন একটি বিজারক দ্রব্য এবং হাইড্রোজেনের তুলনায় কপার অক্সাইড (CuO) একটি জারক দ্রব্য। এই পরীক্ষায় হাইড্রোজেন জলরূপে (H_2O) জারিত হয় এবং কপার অক্সাইড কপার (Cu) রূপে বিজারিত হয়। উল্লিখিত প্রতিটি পরীক্ষা পর্যালোচনা করিলে দেখা যাইবে যে জারণ বা বিজারণের যে কোন পরীক্ষায় একই সঙ্গে একটি জারক এবং একটি বিজারক দ্রব্য বর্তমান থাকে এবং জারক দ্রব্য বিজারিত বা রিডিউসড হইয়া

যায় এবং বিজারক দ্রব্য জারিত বা অক্সিডাইজড্ হইয়া যায়। সুতরাং বলা যায় জারণ বা বিজারণ বিক্রিয়ায় একই সঙ্গে অর্থাৎ যুগপৎ-ভাবে জারণ ও বিজারণ বিক্রিয়া ঘটিয়া থাকে।

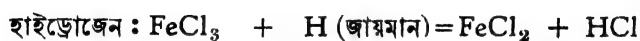
জারক দ্রব্য (Oxidising agent or Oxidant) : যে দ্রব্য অন্য পদার্থকে অক্সিজেন বা ইলেকট্রো-নেগেটিভ অধাতব মৌল সরবরাহ করে অথবা অন্য পদার্থ হইতে হাইড্রোজেন বা ইলেকট্রো-পজিটিভ ধাতব মৌল অপসারিত করে তাহাকে জারক দ্রব্য বা অক্সিডাইজিং এজেন্ট বা অক্সিডেন্ট বলা হয়। অক্সিজেন (O_2), ওজোন (O_3), হাইড্রোজেন পারক্সাইড (H_2O_2), হ্যালোজেন (F_2 , Cl_2 , Br_2 , I_2), ঘন নাইট্রিক অ্যাসিড (HNO_3), ঘন ও উত্তপ্ত সালফিউরিক অ্যাসিড (H_2SO_4), পটাসিয়াম ক্লোরেট ($KClO_3$), ম্যাঙ্গানীজ ডাই-অক্সাইড (MnO_2) এবং অ্যাসিড দ্রবণে পটাসিয়াম পারম্যাঙ্গানেট ($KMnO_4$) ও পটাসিয়াম ডাই-ক্রোমেট ($K_2Cr_2O_7$) ইত্যাদি কয়েকটি সুপরিচিত জারক দ্রব্য। জারক দ্রব্যের উল্লেখসহ এরূপ জারণ বিক্রিয়ার কয়েকটি সরল উদাহরণ :



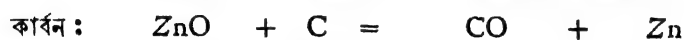
বিজারক দ্রব্য (Reducing agent or Reductant) : যে দ্রব্য অন্য কোন পদার্থকে হাইড্রোজেন বা পজিটিভ-ধর্মী ধাতব মৌল

সরবরাহ করে অথবা অল্প পদার্থ হইতে অক্সিজেন বা ইলেকট্রো-নেগেটিভ ধর্মী অধাতব মৌল অপসারিত করে তাহাকে বিজারক দ্রব্য বা রিডিউসিং এজেন্ট বা রিডাকটেন্ট বলা হয়।

কয়েকটি সুপরিচিত বিজারক দ্রব্য : হাইড্রোজেন (H_2), কার্বন (C), কার্বন মনোকসাইড (CO), হাইড্রোজেন সালফাইড (H_2S), সালফার ডাই-অক্সাইড (SO_2), ধাতব মৌল (Na, Mg, Al ইত্যাদি) হাইড্রো-আইয়োডিক অ্যাসিড (HI), স্ট্যানাস ক্লোরাইড ($SnCl_2$) ইত্যাদি। বিজারক দ্রব্যের উল্লেখসহ কয়েকটি বিজারণ ক্রিয়ার সাধারণ উদাহরণ :



(জারক) (বিজারক) (বিজারিত) (জারিত)

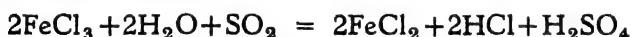


(জারক) (বিজারক) (জারিত) (বিজারিত)

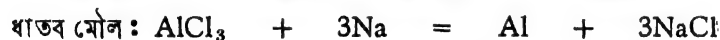


(জারক) (বিজারক) (বিজারিত) (জারিত)

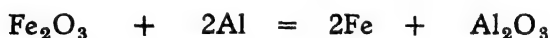
সালফার ডাই-অক্সাইড :



(জারক) (বিজারক) (বিজারিত) (জারিত)



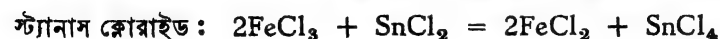
(জারক) (বিজারক) (বিজারিত) (জারিত)



(জারক) (বিজারক) (বিজারিত) (জারিত)



(জারক) (বিজারক) (জারিত) (বিজারিত)



(জারক) (বিজারক) (বিজারিত) (জারিত)

∴ জারণ-বিজারণের ইলেকট্রনীয় সংজ্ঞা

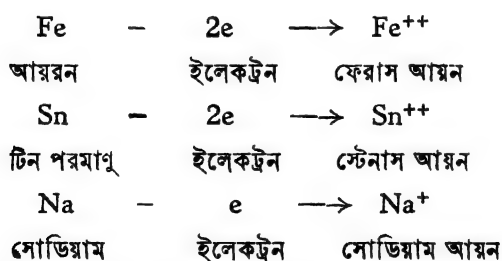
(Electronic definition of Oxidation and Reduction)

জারণ ও বিজারণের অর্থ কি তাহা বিভিন্ন পরমাণুর বাইরের খোলে অবস্থিত ইলেকট্রনের ক্রিয়ায় সহজেই ব্যাখ্যা করা যায়। একথা আগেই

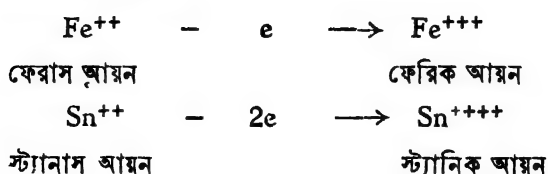
বলা হইয়াছে যে বিভিন্ন পরমাণুর বাইরের খোলে (shell) অবস্থিত ইলেকট্রনের পারস্পরিক আদান-প্রদানের ফলেই বিভিন্ন যৌগ গঠিত হয় এবং রাসায়নিক বিক্রিয়া ঘটে। জারণ ও বিজারণ ক্রিয়া রাসায়নিক বিক্রিয়ার একটি বিশিষ্টরূপ মাত্র। স্তত্রাং জারণ ও বিজারণ তথা অক্সিডেশন ও রিডাকশনের মূল কারণও বিভিন্ন পরমাণুর বাইরের খোলে অবস্থিত ইলেকট্রন আদান-প্রদানের ক্রিয়া দ্বারা ব্যাখ্যা করা যায়। জারণ ও বিজারণ ক্রিয়া সাধারণভাবে ব্যাখ্যা করার জন্ত কয়েকটি কারণ নির্দেশ করার প্রয়োজন হয়। কিন্তু ইলেকট্রনীয় সংজ্ঞায় খুব সরলভাবে শুধু একটি মাত্র কারণ নির্দেশ করিয়া বলা যায় যে, জারণ বা অক্সিডেশনের অর্থ ইলেকট্রন বর্জন এবং বিজারণ বা রিডাকশনের অর্থ ইলেকট্রন গ্রহণ। সমযোজী যৌগে অক্সিডেশনের অর্থ ইলেকট্রন জোড়ের সাহায্যে সমযোজী যোজক গঠন এবং রিডাকশনের অর্থ এবং যোজকের হ্রাস।

জারণ (Oxidation) : (ক) যে-বিক্রিয়ায় কোন পরমাণু, অণু বা আয়ন ইলেকট্রন বর্জন করে সেই বিক্রিয়াকে বলা হয় জারণ বা অক্সিডেশন ; অর্থাৎ, জারণ বা অক্সিডেশনের অর্থ ইলেকট্রন বর্জন। জারণ ক্রিয়ার কয়েকটি উদাহরণ নীচে দেওয়া হইল। ইলেকট্রনের প্রতীক = e ;

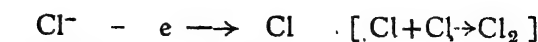
1. ধাতব মোলের পরমাণু ইলেকট্রন বর্জন করিয়া ক্যাটায়নে বা পজেটিভ আয়নে পরিণত হয়। যথা :



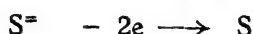
2. নিম্নযোজী 'আস' আয়ন ইলেকট্রন বর্জন করিয়া উচ্চযোজী 'ইক' আয়নে পরিণত হয়। যথা :



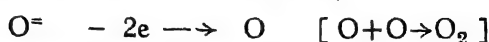
3. আনায়ন বা নেগেটিভ আয়ন ইলেকট্রন বর্জন করিয়া অধাতব পরমাণুতে পরিণত হয়। যথা :



ক্লোরাইড আয়ন ক্লোরিন পরমাণু

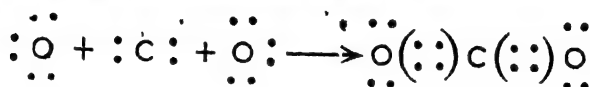


সালফাইড আয়ন সালফার পরমাণু



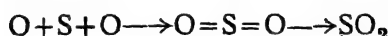
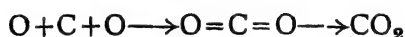
অক্সিজেন আয়ন অক্সিজেন পরমাণু

(খ) দুইটি বিভিন্ন মৌল পরস্পরে সমযোজী বা কো-ভ্যালেন্ট যৌগ (CO_2 , SO_2) গঠন করিবার সময় যে সমযোজী যোজক (bond) বা ইলেকট্রন জোড় গঠন করে তাহাও জারণ ক্রিয়া। যথা :



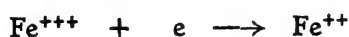
অক্সিজেন কার্বন অক্সিজেন কার্বন ডাই-অক্সাইড রচনায় চারটি
পরমাণু পরমাণু পরমাণু ইলেকট্রন-জোড় গঠিত হয়

ইলেকট্রন জোড়কে যদি ‘—’ এরূপ চিহ্ন দ্বারা চিহ্নিত করা যায় তাহা হইলে এরূপ বিক্রিয়াটি লেখা যায় :

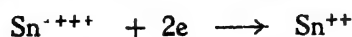


বিজারণ (Reduction) : (ক) যে বিক্রিয়ায় কোন পরমাণু, অণু বা আয়ন ইলেকট্রন গ্রহণ করে সেই বিক্রিয়াকে বলা হয় বিজারণ বা রিডাকশন। অর্থাৎ বিজারণের অর্থ ইলেকট্রন গ্রহণ। কয়েকটি উদাহরণ :

1. উচ্চতর যোজ্যতার ক্যাটায়ন বা পজেটিভ আয়ন ইলেকট্রন গ্রহণ করিয়া নিম্নতর যোজ্যতার আয়নে পরিণত হয়। যথা :

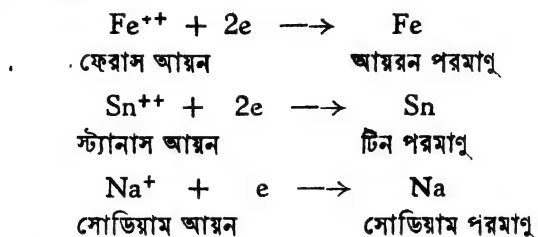


ফেরিক আয়ন ফেরাস আয়ন

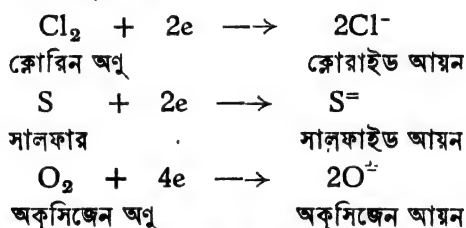


স্ট্যানিক আয়ন নস্ট্যানাস আয়ন

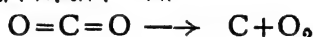
2. পজেটিভ আয়ন বা ক্যাটায়ন আয়ন ইলেকট্রন গ্রহণ করিয়া পরমাণুতে পরিণত হয়। যথা :



3. ইলেকট্রন গ্রহণ করিয়া অধাতব নেগেটিভ-ধর্মী অণু বা পরমাণু নেগেটিভ আয়নে পরিণত হয়। যথা :



(খ) বিভিন্ন মৌলে গঠিত কোন সমযোজী বা কো-ভ্যালেন্ট যৌগের ইলেকট্রন-জোড় তথা সম-যোজী যোজক সংখ্যা যদি হ্রাস পায় তাহাও বিজারণ ক্রিয়া। যথা :



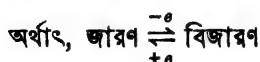
জারক ও বিজারক দ্রব্য (Oxidising and Reducing agent) :
যে পরমাণু, অণু বা আয়ন ইলেকট্রন গ্রহণ করে তাহাকে বলা হয় জারক দ্রব্য বা অক্সিডাইজিং এজেন্ট বা অক্সিডেন্ট এবং যে পরমাণু, অণু বা আয়ন ইলেকট্রন দান করে তাহাকে বলা হয় বিজারক দ্রব্য বা রিডিউসিং এজেন্ট বা রিডাকটেন্ট।

জারণ ও বিজারণ ক্রিয়ার যুগপৎ অনুষ্ঠান

(Oxidation-reduction takes place simultaneously)

1. জারণ ও বিজারণ তথা অক্সিডেশন ও রিডাকশন বিক্রিয়ার প্রকৃতি পর্যালোচনায় দেখা যায় :

জারণ ক্রিয়ার বিপরীত অর্থ বিজারণ এবং বিজারণের বিপরীত অর্থ জারণ।



2. জারণ ক্রিয়ায় যে ইলেক্ট্রন বর্জিত হয় তাহা গ্রহণ করার জন্য ইলেক্ট্রন গ্রহণকারী একটি জারক দ্রব্য বর্তমান থাকা প্রয়োজন এবং অল্পরূপভাবে বিজারণ ক্রিয়ায় যে ইলেক্ট্রন গৃহীত হয় তাহা দান করার জন্য একটি ইলেক্ট্রন-দাতা বিজারক দ্রব্য বর্তমান থাকা প্রয়োজন।

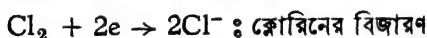
3. জারণ ক্রিয়ায় জারক দ্রব্য ইলেক্ট্রন গ্রহণ করিয়া নিজে বিজারিত হইয়া যায় এবং অল্পরূপভাবে বিজারণ ক্রিয়ায় বিজারক দ্রব্য ইলেক্ট্রন দান করিয়া নিজে জারিত হইয়া যায়। সুতরাং বলা যায়, জারণ ও বিজারণ ক্রিয়ার^১ জন্য একই সঙ্গে জারক ও বিজারক দ্রব্য থাকা প্রয়োজন।

4. এক্ষেপে জারণ ও বিজারণ তথা অক্সিডেশন বা রিডাকশন বিক্রিয়ায় যত সংখ্যক ইলেক্ট্রন বিজারক দ্রব্য বর্জন করে জারক দ্রব্য তত সংখ্যক ইলেক্ট্রন গ্রহণ করে। সুতরাং বলা যায় জারণ ও বিজারণ ক্রিয়া একই সঙ্গে অর্থাৎ যুগপৎ (simultaneously) অনুষ্ঠিত হয়।

কয়েকটি উদাহরণ :



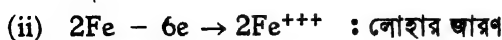
(বিজারক) (জারিত)



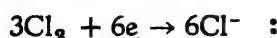
(জারক) (বিজারিত)



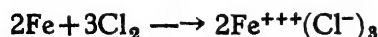
এই বিক্রিয়ায় দুইটি সোডিয়াম পরমাণু দুইটি ইলেক্ট্রন বর্জন করিয়া সোডিয়াম আয়নরূপে (Na^+) জারিত হয় এবং ক্লোরিন অণু সেই ইলেক্ট্রন দুইটি গ্রহণ করিয়া ক্লোরাইড আয়ন (2Cl^-) রূপে বিজারিত হইয়া সোডিয়াম ও ক্লোরিনের পারস্পরিক বিক্রিয়ায় যুগপৎ জারণ-বিজারণ তথা অক্সিডেশন-রিডাকশন বিক্রিয়া সম্পন্ন করে। এক্ষেপে বিক্রিয়ায় ক্লোরিন অণু (Cl_2) ইলেক্ট্রন গ্রহণ করে বলিয়া জারক দ্রব্য এবং ইলেক্ট্রন গ্রহণ করিয়া নিজে ক্লোরাইড আয়ন (Cl^-) রূপে বিজারিত হইয়া যায়। পক্ষান্তরে সোডিয়াম পরমাণু (Na) ইলেক্ট্রন বর্জন করে বলিয়া বিজারক দ্রব্য এবং ইলেক্ট্রন বর্জনের ফলে নিজে জারিত হইয়া সোডিয়াম আয়ন গঠন করে।



(বিজারক) (জারিত)



(জারক) (বিজারিত)

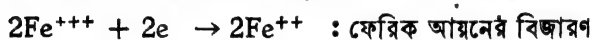
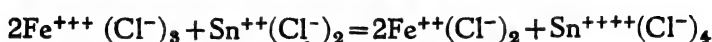


সোডিয়াম ক্লোরাইড গঠনের একই পদ্ধতিতে ইহার জারণ ও বিজারণ ক্রিয়ার বিশ্লেষণ করা যায়।

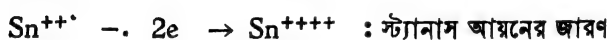


(জারক) (বিজারক) (বিজারিত) (জারিত)

এই বিক্রিয়াটি ইলেক্ট্রনীয় বিক্রিয়া অমুখ্যায়ী লেখা যায় :



(জারক) (বিজারিত)



(বিজারক) (জারিত)

দুইটি ফেরিক আয়ন (Fe^{+++}) জারক দ্রব্য বা অক্সিডাইজিং এজেন্ট বলিয়া দুইটি ইলেক্ট্রন গ্রহণ করে এবং নিজে বিজারিত হইয়া ফেরাস আয়নে (Fe^{++}) পরিণত হয়। পক্ষান্তরে স্ট্যানাস আয়ন (Sn^{++}) একটি বিজারক দ্রব্য বা রিডিউসিং এজেন্ট বলিয়া দুইটি ইলেক্ট্রন বর্জন করিয়া স্ট্যানিক আয়নরূপে (Sn^{++++}) জারিত হয়। সুতরাং একরূপ বিক্রিয়ায় অর্থাৎ স্ট্যানাস ক্লোরাইড দ্বারা ফেরিক ক্লোরাইডকে বিজারিত করার বিক্রিয়ায়ও একরূপ জারণ-বিজারণ ক্রিয়া যুগপৎ ঘটিয়া থাকে।

জারক ও বিজারক দ্রব্যের উদাহরণ

(Oxidising and Reducing agents)

যে পদার্থ, অণু বা আয়ন ইলেক্ট্রন গ্রহণ করে তাহাকে বলা হয় জারক পদার্থ বা অক্সিডাইজিং এজেন্ট (Oxidant) এবং যে পদার্থ ইলেক্ট্রন দান করে তাহাকে বলা হয় বিজারক বা রিডিউসিং এজেন্ট (Reductant)।

জারক দ্রব্য (Oxidising agent)

জারক দ্রব্য বা অক্সিডাইজিং এজেন্ট	বিজারিত পদার্থ
অক্সিজেন এবং ওজোন (O_2 অথবা O_3)	H_2O বা $O^{=}$. . .
হ্যালোজেন (Cl_2 , Br_2 ইত্যাদি)	Cl^- , Br^- ইত্যাদি
নাইট্রিক অ্যাসিড (HNO_3)	NO বা NO_2 বা N_2O বা NH_3
হাইড্রোজেন পার-অক্সাইড (H_2O_2)	H_2O
ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড (H_2SO_4)	SO_2
MnO_4 (অ্যাসিড দ্রবণ)—বেগুনী বর্ণ ম্যাঙ্গানেট মূলক	Mn^{2+} (বর্ণহীন)
MnO_4 (অ্যালকালী দ্রবণ) ,,	MnO_2
Cr_2O_7 (অ্যাসিড দ্রবণ)—কমলা বর্ণ ডাই-ক্রোমেট মূলক	Cr^{+++} (সবুজ বর্ণ)

বিজারক দ্রব্য (Reducing agent)

বিজারক দ্রব্য বা রিডিউসিং এজেন্ট	জারিত পদার্থ
ক্ষারকীয় ধাতু (K , Na ইত্যাদি)	K^+ , Na^+ ইত্যাদি
আয়রন, অ্যালুমিনিয়াম ইত্যাদি	Fe^{+++} , Al^{+++}
হাইড্রোজেন (H_2)	H_2O বা H^+
হাইড্রোজেন সালফাইড (H_2S)	H_2O বা H^+ এবং S
কার্বন মনোক্সাইড (CO)	CO_2
স্ট্যানাস লবণ ($SnCl_2$)	Sn^{++++} স্ট্যানিক লবণ ($SnCl_4$)
সালফার ডাই-অক্সাইড (SO_2)	H_2SO_4 বা $SO_4^{=}$
ফেরাস লবণ ($FeCl_2$) (হালকা সবুজ)	Fe^{+++} ফেরিক লবণ ($FeCl_3$) (বাদামী-হলুদ)

জলনী

1. জারণ ও বিজারণের সংজ্ঞা লিখ এবং উদাহরণ বর্ণনা কর। ক্লোরিন ও হাইড্রোজেন সালফাইডের বিক্রিয়ায় সালফার উৎপন্ন হয়, কিউপ্রিক অক্সাইড ও হাইড্রোজেনের বিক্রিয়ায় কপার ও জল তৈরী হয়—এই উদাহরণ দুইটি ব্যাখ্যা করিয়া জারণ ও বিজারণ ক্রিয়া এবং জারক ও বিজারক দ্রব্য নির্ণয় কর।

২. জারণ ও বিজারণ ক্রিয়া যে যুগপৎ ঘটে তাহা উদাহরণ দ্বারা ব্যাখ্যা কর। তিনটি জারক ও তিনটি বিজারক দ্রব্যের উদাহরণ দাও। কয়লার প্রজ্বলন এবং লোহার রসিচা পড়া—জারণ না বিজারণ ক্রিয়া ?

৪. জারণ ও বিজারণ এবং জারক ও বিজারক দ্রব্যের ইলেকট্রনীয় সংজ্ঞা ও উদাহরণ দাও। একটি উদাহরণসহ ব্যাখ্যা কর কিভাবে জারণ ও বিজারণ ক্রিয়া যুগপৎ অমুণ্ডিত হয় ?

Questions to be discussed

1. Define and explain with illustrations oxidation and reduction. Is it necessary that an oxidising agent should contain oxygen ?

2. What is meant by oxidising and reducing agent ? What happens to these agents during the process of oxidation and reduction ? Explain with two illustrations.

৪. Oxidation is more than addition of oxygen.—explain this with illustration ? What is reduction ? How the process of reduction is utilised in metallurgy ?

4. Define oxidation and reduction in terms of electron. Give two examples in each case. What happens to the electrons given up during the process of oxidation ?

5. Define oxidising and reducing agent in terms of electron. What happens to these agents during the reactions ? Illustrate your answer.

6. During chemical reactions sodium and chlorine are converted to ions, ferrous ion is changed to ferric ion and stannous to stannic ion. Indicate which of these reactions are oxidation and which are reduction. Give reasons and electronic equations.

রাসায়নিক শব্দ-পরিচিতি ও পরিভাষা : ঘনত্ব—Density ; দৃঢ়তা—Toughness ; নমনীয়তা—Malleability ; প্রসারণশীলতা—Ductility ; পজেটিভ তড়িৎধর্মী—Electro-positive ; নেগেটিভ তড়িৎধর্মী—Electro-negative ; ক্ষারকীয়—Basic ; জটিল লবণ—Complex salt ; আকরিক—Ore ; ধাতুবিজ্ঞান—Metallurgy ; কার্বন-বিজারণ—Carbon Reduction ; স্বতঃ-বিজারণ—Self Reduction ; তাপ-জারণ—Roasting ; ভস্মীভবন—Calcination ; গাঢ়ীকরণ—Concentration ; তড়িৎ-বিশ্লেষণাত্মক বিচ্ছেদন—Electrolytic separation ; ধাতু-সংকর—Alloy ; তড়িৎ-রাসায়নিক সারি—Electro-chemical series. .

সাধারণ ঐতিহাসিক পটভূমিকার ধাতুর আবিষ্কার ও নিষ্কাশন পদ্ধতির বর্ণনা ধাতু-বিজ্ঞান শব্দকে ছাত্রদের মনে আগ্রহ সৃষ্টি করিতে সক্ষম হইবে। ধাতু ও অ-ধাতুর পার্থক্য প্রথমে একবার সাধারণভাবে প্রথমতঃ আলোচনা করা হইয়াছে। ধাতু নিষ্কাশন-পদ্ধতি এবং ধাতুর সাধারণ ধর্মের অধ্যায়টি বোধগম্য হইলে পরবর্তী অধ্যায়গুলি বুঝিতে এবং মনে রাখিতে সহজতর হইবে। ধাতু ও অধাতুর পার্থক্য, উদাহরণসহ ধাতু নিষ্কাশন পদ্ধতির রাসায়নিক তত্ত্বের সাধারণ বর্ণনা, ইলেকট্রো-কেমিক্যাল সিরিজ এবং ধাতুর উপর জল, বায়ু ও খনিজ অ্যাসিডের বিক্রিয়া, ধাতুবারা ধাতু প্রতিস্থাপন, ধাতুর উপর ক্ষাব ও ক্লোরিনের বিক্রিয়া এবং উদাহরণসহ ধাতু-সংকরের গঠন প্রভৃতি পাঠক্রমেব অন্তর্ভুক্ত।

ধাতুর ঐতিহাসিক পরিচয়

আমাদের সভ্যতার প্রধান উপাদান ধাতু। প্রায় 102টি প্রাকৃতিক ও কৃত্রিম মৌলিক পদার্থের মধ্যে চুরান্তরটি মৌলিক পদার্থই ধাতুজাতীয়। কিন্তু এক শতাব্দী পূর্বেও মাত্র আটটি ধাতুর ব্যবহার ব্যতীত অল্প ধাতুর ব্যবহার ছিল অজানা। এই পরিচিত ধাতু কয়টির নাম—সোনা, রূপা, পারদ, তামা,

টিন, লোহা, সীসা ও দস্তা। দুই হাজার বৎসর পূর্বে শুধু সোনা, রূপা, তামা, টিন, লোহা এবং সীসার সঙ্গে মানব সভ্যতার পরিচয় ছিল। সোনা, রূপা ও তামা মৌলরূপে পাওয়া যায়। তাই, প্রাচীনকালে এই কয়টি ধাতুর ব্যবহারই প্রথম প্রচলিত হয়। পরে টিন, লোহা, সীসার যৌগ কাঠের অঙ্গার তথা চারকালের সঙ্গে পোড়াইয়া এই সব ধাতু তৈরীর উপায় উদ্ভাবিত হয়।

সোনা ও তামা : সোনা এবং তামা প্রাচীনতম ব্যবহৃত ধাতু। ছয় হাজার বৎসর পূর্বেও মিসরে সোনা ও তামার ব্যবহার জানা ছিল। প্রায় পাঁচ হাজার বৎসর পূর্বে রূপা আবিষ্কৃত হয়। তামা ও টিনের মিশ্রিত ধাতু ব্রোঞ্জ আবিষ্কৃত হয় প্রায় চার হাজার বৎসর পূর্বে। মিসরবাসীরা পারস্ত হইতে টিন আমদানী করিত এবং তামার সঙ্গে মিশাইয়া ব্রোঞ্জ তৈরী করিয়া পাত্র, মূর্তি ও অস্ত্র তৈরী করিত। মিসর হইতে পৃথিবীর বিভিন্ন দেশে ব্রোঞ্জের ব্যবহার প্রচলিত হয়।

লৌহ : লোহার ব্যবহার প্রচলিত হয় ব্রোঞ্জ আবিষ্কারের প্রায় দেড় হইতে দুই হাজার বৎসর পরে। খৃঃ পূর্ব আটশত শতাব্দীতেও লোহা ছিল এক মহার্ঘ পদার্থ। এই সময়ে গ্রীসের সর্বশ্রেষ্ঠ ব্যায়ামবিদ অ্যাকলিস্কে ব্যায়াম বিজ্ঞান পারদর্শিতার জন্য মহামূল্য বস্তুরূপে পুরস্কার দেওয়া হয় একটি লোহার গোলক। অনেকের মতে লোহা প্রথম আবিষ্কৃত হয় ভারতবর্ষে। অন্তত ভারতবর্ষেই যে সর্বপ্রথম ইস্পাত নির্মাণের উপায় উদ্ভাবিত হইয়াছে এই বিষয়ে সকলেই একমত। দিল্লীর দুই হাজার বৎসরের প্রাচীন লৌহস্তম্ভটি তার নিদর্শন।

সীসা ও দস্তা : মিসরে 1200 খৃঃ পূর্বের প্রাচীন কবরে সীসার পাত্র পাওয়া গিয়াছে। বোধ হয় মিসরবাসীরা স্পেন হইতে সীসা আমদানী করিত। রোমান সাম্রাজ্যে সীসার বিশেষ প্রচলন ছিল। টিন ও জিংকের মিশ্রিত পদার্থ পিত্তলরূপে জিংক বা দস্তার ব্যবহার অনেক আগেই প্রচলিত ছিল; কিন্তু জিংক যে একটি স্বতন্ত্র ধাতু তাহা বোল শতাব্দীর পূর্বে জানা ছিল না।

অ্যালুমিনিয়াম : অ্যালুমিনিয়ামের ব্যবহার সবচেয়ে বিস্তারিত। অ্যালুমিনিয়াম আবিষ্কৃত হয় মাত্র 1827 খ্রীষ্টাব্দে। 1855 খ্রীষ্টাব্দে প্যারিসের

প্রদর্শনীতে এক পাউণ্ড অ্যালুমিনিয়াম বিক্রি হয় একশ' পঞ্চাশ টাকায়। এখন ধাতুর মধ্যে লোহার পরেই অ্যালুমিনিয়ামের উৎপাদন ও ব্যবহার সবচেয়ে বেশি।

পৃথিবীতে এখন আর কোন ধাতুই অনাবিষ্কৃত নাই। 'কিন্তু' চূরাস্তরটি আবিষ্কৃত এবং কৃত্রিমভাবে তৈরী ধাতু-জাতীয় মৌলিক পদার্থের মধ্যে প্রায় পঁয়ত্রিশটি ধাতু মোটামুটি মানব-সভ্যতার কাজে প্রয়োগ করা সম্ভব হইয়াছে। তবে সোডিয়াম, পটাসিয়াম ও ক্যালসিয়ামকে ধাতুরূপে না হইলেও ইহাদের যৌগসমূহ ব্যাপকভাবে ব্যবহার করা হয়। অগ্নাশ্রু নবাবিষ্কৃত ধাতুগুলির উৎপাদন ও ব্যবহার এখনও তেমন প্রচলিত হয় নাই। নিচের এই ধাতু কয়টিই বর্তমান মানব-সভ্যতায় বিশেষভাবে ব্যবহৃত :

লোহা (আয়রন)	তামা (কপার)	দস্তা (জিংক)
সীসা (লেড)	সোনা (গোল্ড)	রূপা (সিলভার)
প্র্যাটিনাম	অ্যালুমিনিয়াম	ম্যাঙ্গানিজ
নিকেল	টাংস্টেন	পারদ (মার্কারি)
ক্রোমিয়াম	ভ্যানেডিয়াম	মলিব্‌ডেনাম
টিন	কোবাল্ট	অ্যান্টিমনি
ম্যাগনেসিয়াম	টাইটেনিয়াম	বিসমাথ
থোরিয়াম	ইয়ুরেনিয়াম	প্লুটোনিয়াম

ইয়ুরেনিয়াম, থোরিয়াম ও প্লুটোনিয়াম ব্যবহার করা হয় পারমাণবিক শক্তি উৎপাদনের জালানী রূপে।

ধাতু ও অ-ধাতু জাতীয় মৌলিক পদার্থ (Metals and Non-metals)

মৌলিক পদার্থের তিন-চতুর্থাংশ ধাতু বলিয়া গণ্য করা হইলেও, ধাতু এবং অ-ধাতুরূপে মৌলিক পদার্থের পার্থক্য খুব স্থনির্দিষ্ট নয়। অনেক ধাতু ও অ-ধাতুর মধ্যে একই ধর্ম দেখা যায়। কয়েকটি বিশেষ ভৌত ও রাসায়নিক ধর্মের পার্থক্যের উপর ভিত্তি করিয়া সাধারণত মৌলিক পদার্থগুলিকে ধাতু ও অ-ধাতু—এই দুই শ্রেণীতে ভাগ করা যায়।

(i) ভৌত ধর্মের পার্থক্য
(Differences in Physical Properties)

ধাতু (Metal)

অ-ধাতু (Non-metal)

1. ধাতু স্বাভাবিক অবস্থায় কঠিন, উজ্জ্বল এবং আলোক প্রতিফলনে সক্ষম। ধাতুর উজ্জ্বল্যকে বলা হয় ধাতব উজ্জ্বল্য (metallic lustre)। .

1. অ-ধাতুর স্বাভাবিক অবস্থায় তরল বা গ্যাসীয় এবং অহুজ্জ্বল ও আলোক প্রতিফলনে অক্ষম।

ব্যতিক্রম : মার্কাসি স্বাভাবিক অবস্থায় তরল এবং সোনা ও অ্যালুমিনিয়াম ছাড়া চূর্ণ অবস্থায় কোন ধাতুই উজ্জ্বল নয়।

ব্যতিক্রম : আয়োডিন, কার্বন, বোরন, সিলিকন, ফসফরাস ও সালফার ইত্যাদি অ-ধাতু স্বাভাবিক অবস্থায় কঠিন। আয়োডিন এবং গ্রাফাইট জাতীয় কার্বন উজ্জ্বল এবং হীরক জাতীয় কার্বন আলোক প্রতিফলনে সক্ষম।

2. ধাতুর ঘনত্ব (density) সাধারণত বেশি অর্থাৎ ধাতু ভারী পদার্থ।

2. অ-ধাতুর ঘনত্ব সাধারণত কম। সমস্ত অ-ধাতুর মধ্যে উচ্চতম ঘনত্ব 5 ; আয়োডিনের ঘনত্ব 4.9.

ব্যতিক্রম : লিথিয়াম, সোডিয়াম, পটাসিয়াম ইত্যাদি ধাতু জলের চেয়েও হালকা এবং ম্যাগনেসিয়াম, ক্যালসিয়াম ও অ্যালুমিনিয়ামের ঘনত্বও কম।

3. ধাতু শক্ত, হৃদৃঢ় (high tenacity), নমনীয় (malleable) এবং প্রসারশীল বস্তু। ধাতুর উপরে আঘাত করিলে একপ্রকার শব্দ হয়—বাহাকে বলা হয় ধাতব শব্দ

3. অ-ধাতু শিথিল, নরম, অনমনীয় ও অপ্রসারশীল। কঠিন অ-ধাতু ভঙ্গুর। তাই সালফার, ফসফরাস, কার্বন ইত্যাদির চূর্ণ তৈরী করা যায়। শক্ত অ-ধাতুর

ধাতু

অ-ধাতু

(metallic sound)। ধাতু পিটাইয়া উপরে আঘাত করিলে কোন শব্দ তার বা অতি পাতলা পাত্রে পরিণত হয় না।
করা যায়। সোনা সবচেয়ে সম্প্রসারণ-
শীল।

ব্যতিক্রম : বিসমাখ ও অ্যান্টিমনি
ধাতু ভঙ্গুর বলিয়া ইহাদের চূর্ণ করা
যায়।

4. ধাতু তাপ ও তড়িৎের উত্তম
পরিবাহী (good conductor)।
রূপা সর্বোৎকৃষ্ট এবং তামা পরবর্তী
উৎকৃষ্ট তাপ ও তড়িৎ-পরিবাহী ধাতু।

ব্যতিক্রম : মার্কানিক তাপ ও
তড়িৎ পরিবহণের ক্ষমতা কম।

4. অ-ধাতু তাপ ও তড়িৎ-
পরিবহণে অক্ষম (non-conduc-
tor)।

ব্যতিক্রম : হাইড্রোজেন এবং
গ্র্যাফাইট জাতীয় কার্বন ও
আরসেনিক ধাতু তাপ ও তড়িৎ
পরিবহণে সক্ষম।

(ii) রাসায়নিক ধর্মের পার্থক্য

(Differences in Chemical Properties)

ধাতু (Metal)

অ-ধাতু (Non-metal)

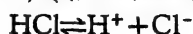
1. ধাতু পজেটিভ তড়িৎধর্মী
(electro-positive) ; সুতরাং
তড়িৎবিশ্লেষণের সময় কোন ধাতব
যৌগের পজেটিভ তড়িৎধর্মী ধাতব
আয়ন বা ক্যাটায়ন নেগেটিভ তড়িৎ-
ধারের দিকে আকর্ষিত হয়। যথা :
 $\text{NaCl} \rightleftharpoons \text{Na}^+ (\text{ক্যাথোড}) + \text{Cl}^-$

1. অ-ধাতু নেগেটিভ তড়িৎ-
ধর্মী (electro-negative) ; সুতরাং
তড়িৎবিশ্লেষণের সময় ধাতব
যৌগের নেগেটিভ-ধর্মী অ-ধাতব
আয়ন বা অ্যানায়ন পজেটিভ তড়িৎ-
ধারের দিক আকর্ষিত হয়। যথা :
 $\text{NaCl} \rightleftharpoons \text{Na}^+ \text{Cl}^- (\text{অ্যানোড})$

ধাতু

অ-ধাতু

ব্যতিক্রম : হাইড্রোজেন অ-ধাতু
হওয়া সত্ত্বেও পজ্জোতিত তড়িৎধর্মী।
কিন্তু সোডিয়াম হাইড্রাইড যৌগে
(NaH) ইহা নেগেটিভ ধর্মী।



2. ধাতুর অক্সাইড (CuO , Fe_2O_3 , CaO) ধর্মে ক্ষারকীয়।
অর্থাৎ, ধাতুর অক্সাইড অ্যাসিডকে
প্রশমিত করিয়া লবণ ও জল গঠন
করে। যথা : $\text{Na}_2\text{O} + 2\text{HCl} = 2\text{NaCl} + \text{H}_2\text{O}$ । সোডিয়াম ও
পটাসিয়ামের অক্সাইড জলের সঙ্গে
বিক্রিয়ায় ক্ষার গঠন করে। যথা :
 $\text{Na}_2\text{O} + \text{H}_2\text{O} = 2\text{NaOH}$

ব্যতিক্রম : সাধারণত ধাতুর
অক্সাইড ক্ষারকীয় কিন্তু জিংক,
অ্যালুমিনিয়াম, লেড (ZnO , Al_2O_3 ,
 PbO) ইত্যাদি অক্সাইড অ্যাসিড
ও ক্ষার উভয়ের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইয়া
লবণ গঠনে সক্ষম বলিয়া উভধর্মী।
ক্রোমিয়াম অক্সাইড ও ম্যাঙ্গানিজ
অক্সাইড (CrO_3 , Mn_2O_7) জাতীয়
ধাতব অক্সাইডগুলি অ্যাসিড-ধর্মী।

৩. ধাতু সাধারণত হাইড্রো-
ক্লোরিক অ্যাসিড (HCl) ও
সালফিউরিক অ্যাসিডে (H_2SO_4)
দ্রবীভূত হয় এবং হাইড্রোজেন
(H_2) উৎপন্ন করে। কিন্তু কোন

2. অ-ধাতুর অক্সাইড (SO_2 ,
 CO_2 , P_2O_5) সাধারণত অ্যাসিড-
ধর্মী। অর্থাৎ, ইহাদের জলীয় দ্রবণে
অ্যাসিডের লক্ষণ প্রকাশ পায়।



ব্যতিক্রম : জল, কার্বন মনোক্স-
সাইড, নাইট্রিক অক্সাইড (H_2O ,
 CO , NO) ইত্যাদি অ-ধাতব
অক্সাইডগুলি নিরপেক্ষ। ইহাদের
সঙ্গে অ্যাসিড ও ক্ষারের কোন বিক্রিয়া
ঘটে না।

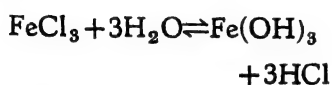
3. অ-ধাতুর মৌল হাইড্রোক্লোরিক
বা সালফিউরিক অ্যাসিডে (HCl বা
 H_2SO_4) দ্রবীভূত হয় না।

ধাতু

অ-ধাতু

কোন ধাতু স্বাভাবিক অবস্থায় হাইড্রোজেন (H_2) উৎপাদনে অক্ষম।

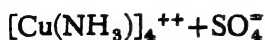
4. ধাতু হ্যালোজেনের সঙ্গে হ্যালাইড যৌগ গঠন করে। যথা : $NaCl$, $ZnCl_2$; এরূপ হ্যালাইড সাধারণত জলের সংস্পর্শে স্থায়ী থাকে। কিন্তু $FeCl_3$, $AlCl_3$ জলে আর্দ্র-বিলেবিত হইয়া যায়। যথা :



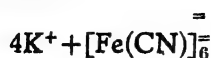
সাধারণত ধাতব হ্যালাইড অস্থায়ী, কিন্তু স্ট্যানিক ক্লোরাইড ($SnCl_4$) উস্থায়ী।

5. ধাতু সাধারণত হাইড্রোজেনের যে কয়েকটি ধাতু যৌগ গঠন করে সেই যৌগগুলি অস্থায়ী (non-volatile)। যথা : NaH , CaH_2 ইত্যাদি।

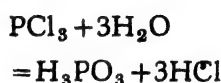
6. ধাতু জটিল লবণ (complex salt) গঠন করিতে পারে। এরূপ যৌগে ধাতু ক্যাটায়ন বা অ্যানায়ন উভয় আয়নের অংশ হইতে পারে



বা



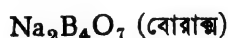
4. অ-ধাতব মৌলিক পদার্থের হ্যালাইড জলের সংস্পর্শে সাধারণত অস্থায়ী। জলের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটে এইভাবে :



ব্যতিক্রম : কার্বনের ক্লোরাইড (CCl_4) জলের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইতে পারে না।

5. অ-ধাতু হাইড্রোজেনের সঙ্গে যৌগ গঠন করে এবং এরূপ যৌগগুলি (volatile)। যথা : NH_3 , PH_3 , CH_4 ইত্যাদি পদার্থগুলি গ্যাস।

6. অ-ধাতু সাধারণত জটিল লবণ গঠন করিতে পারে না। কিন্তু বোরন ও সিলিকন জটিল যৌগ গঠন করিতে পারে। যথা :



ধাতু-নিষ্কাশন (Extraction of Metal)

সোনা, রূপা, প্লাটিনাম, পারদ ও তামা—শুধু এই কয়টি মৌলিক পদার্থই মুক্ত ধাতুরূপে মৌল অবস্থায় পাওয়া যায়। এই কয়টি ধাতু ব্যতীত আর কোন ধাতুই মৌল অবস্থায় মুক্ত পদার্থরূপে পাওয়া যায় না,—পাওয়া যায় যৌগ রূপে। মুক্ত মৌলরূপে যে-কয়টি ধাতু পাওয়া যায় সেগুলিও মৌল অবস্থার চেয়ে অল্প পদার্থের সঙ্গে যৌগরূপেই বেশি পরিমাণে পাওয়া যায়।

ধাতুগুলি পাওয়া যায় সাধারণত অক্সাইড, সালফাইড, কার্বনেট, সালফেট, নাইট্রেট, হ্যালাইড, ফসফেট বা সিলিকেট যৌগ রূপে। কিন্তু ধাতু নিষ্কাশন করা হয় প্রধানত ধাতুর অক্সাইড, সালফাইড, ক্লোরাইড ও কার্বনেট যৌগ হইতে। তু-পৃষ্ঠের উপরিভাগে উন্মুক্ত অবস্থায় ধাতুর যে-সমস্ত যৌগ পাওয়া যায় সেগুলি সবই জলে অদ্রব্য। ধাতুর দ্রব্য যৌগগুলি বৃষ্টি ও নদীর জলে দ্রবীভূত হইয়া তু-পৃষ্ঠ হইতে সমুদ্রজলে গিয়া সঞ্চিত হইয়াছে। তাই সমুদ্র জলে ধাতব স্বাদ পাওয়া যায়। তু-পৃষ্ঠের পরিবর্তনের ফলে কোন কোন ধাতব যৌগ জল-বৃষ্টির প্রকোপের আড়ালে খনিজ পদার্থরূপে ভূগর্ভে রক্ষিত হইয়া রহিয়াছে।

ধাতুর আকরিক (Ores) : যে-সমস্ত ধাতব যৌগ প্রকৃতিতে পাওয়া যায় এবং বাহ্য হইতে ধাতু সংগ্রহ করা হয় সেগুলিকে বলা হয় খনিজ পদার্থ (minerals) এবং ধাতু-নিষ্কাশনযোগ্য খনিজ পদার্থকে ধাতুর আকরিক বা 'ওর' (ore) বলা হয়। ভারতে প্রচুর পরিমাণে বিভিন্ন খনিজ পদার্থের আকরিক পাওয়া যায়। এই সমস্ত খনিজ আকরিকের মধ্যে—লোহা, তামা, ম্যাঙ্গানীজ, ক্রোমিয়াম, থোরিয়াম, অ্যালুমিনিয়াম, সোনা, রূপা, জারকোনিয়াম, মলিব্‌ডেনাম, ম্যাগনেসিয়াম, ক্যালসিয়াম, টাইটেনিয়াম, টাংস্টেন, ইয়ুরেনিয়াম এবং অল্প পরিমাণে টিন ধাতুর আকরিক পাওয়া যায় এবং কৃত্তগুলি ধাতু ভারতে নিষ্কাশিত হয়, যদিও সব ধাতু নিষ্কাশনের ব্যবস্থা করা এখনও ভারতে সম্ভব হয় নাই।

ধাতুর সাধারণ নিষ্কাশন পদ্ধতি

(General Principle of Metal Extraction or metallurgy)

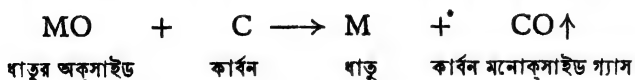
যে-উপায়ে প্রাকৃতিক খনিজ আকরিক হইতে মৌল রূপে ধাতু তৈরী করা হয় সেই উপায়কে বলা হয় ধাতু নিষ্কাশন পদ্ধতি এবং এই পদ্ধতিকে ধাতুবিজ্ঞা বা 'মেটালার্জি' (Metallurgy) বলা হয়।

দেড়শত বৎসর পূর্বেও কাঠকয়লা বা অঙ্গারের সঙ্গে খনিজ আকরিক পোড়াইয়া ধাতু তৈরী করার 'রোস্টিং', 'ক্যালসিনেশন' তথা, তাপ-জারণ বা ভস্মীকরণ অর্থাৎ কার্বন বিজারণ পদ্ধতিই ছিল ধাতু নিষ্কাশনের একমাত্র উপায়। প্রাচীনকালে তামা, টিন, লোহা ও সীসা—এইভাবেই অঙ্গারের সঙ্গে পোড়াইয়া আকরিক খনিজ হইতে ধাতু নিষ্কাশিত করা হইত। ভারতবর্ষ প্রাচীনকালেও ধাতুবিজ্ঞান পারদর্শী ছিল। কোটিল্যের অর্থশাস্ত্রে ধাতুবিজ্ঞান সম্বন্ধে বিস্তৃত বিবরণ পাওয়া যায়। বর্তমানে ধাতু নিষ্কাশনের কয়েকটি প্রধান পদ্ধতি :

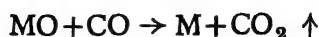
- (1) কার্বন বিজারণ বা কার্বন রিডাকশন পদ্ধতি (Carbon Reduction method) ;
- (2) স্বতঃ-বিজারণ বা সেল্ফ রিডাকশন পদ্ধতি (Self Reduction method) ;
- (3) তড়িদ্ভিন্নপ্রণয়ন বা ইলেক্ট্রোলাইটিক বিচ্ছেদক পদ্ধতি (Electrolytic Separation) ;
- (4) থারমিট পদ্ধতি (Thermit Process) ;
- (5) সোডিয়াম বিজারণ পদ্ধতি (Sodium Reduction process) ;

1. কার্বন-বিজারণ পদ্ধতি (Carbon Reduction Process)

কার্বন তথা অঙ্গার একটি তীব্র বিজারক পদার্থ (reducing agent)। কোন কোন ধাতুর অক্সাইডের সঙ্গে কার্বন মিশ্রিত করিয়া সেই মিশ্রণ উচ্চ তাপে পোড়াইলে কার্বন ধাতুর অক্সাইডকে বিজারিত করিয়া ধাতুতে পরিণত করে। এরূপ বিক্রিয়ায় কার্বন ধাতুর অক্সাইডের অক্সিজেনের সঙ্গে যুক্ত হইয়া কার্বন মনোক্সাইড গ্যাসরূপে নির্গত হইয়া যায়। কার্বন ব্যবহার করা হয় কোক বা চারকোল তথা অঙ্গার রূপে। যথা :

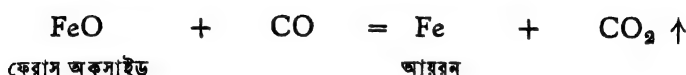
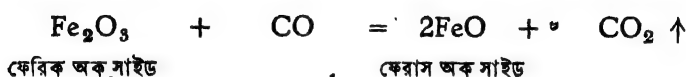


কার্বন জারিত হইয়া কার্বন মনোক্সাইডে (CO) পরিণত হয়। এই কার্বন মনোক্সাইডও বিজারকরূপে ধাতুর অক্সাইড বিজারিত করিয়া ধাতু নিষ্কাশিত করে। যথা :

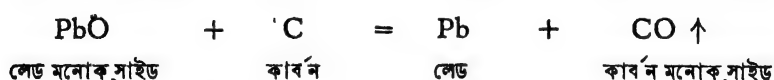
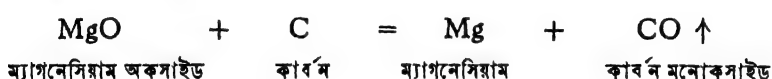
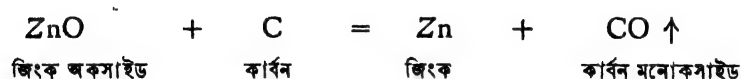
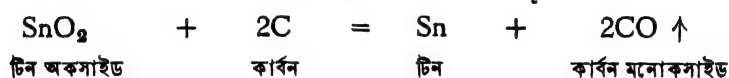


[*M যে-কোন ধাতুর প্রতীক চিহ্ন। কোন বিক্রিয়ায় গ্যাস তৈরী হইলে তাহা এরূপ \uparrow চিহ্ন দ্বারা নির্দেশ করা যায়।]

কার্বন দ্বারা ধাতুর অক্সাইডকে বিজারিত করিয়া ধাতু নিষ্কাশনের পদ্ধতিকে বলা হয় কার্বন বিজারণ পদ্ধতি। এই পদ্ধতিতে প্রধানত লোহা, টিন, জিংক ইত্যাদি ধাতু নিষ্কাশিত করা হয়। বর্তমানে ম্যাগনেসিয়াম ও সীসাও এই পদ্ধতিতে নিষ্কাশিত করা হয়। লোহার বিজারণ বিক্রিয়া ঘটে এইভাবে :



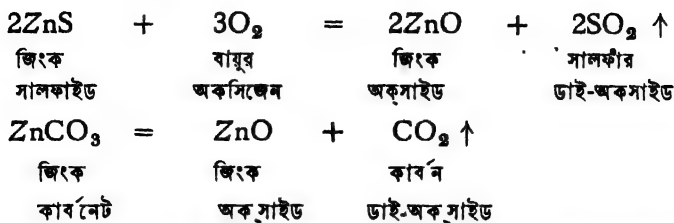
অগ্রান্ত ধাতুর ক্ষেত্রে বিজারণ বিক্রিয়া :



লোহা, টিন বা জিংকের আকরিক সর্বত্র অক্সাইডরূপে পাওয়া যায় না, অনেকস্থানে সালফাইড বা কার্বনেট আকরিকরূপে পাওয়া যায়। এরূপ সালফাইড বা কার্বনেট আকরিক হইতে ধাতু নিষ্কাশনের জন্য ধাতুর আকরিক প্রথমে বায়ুতে ভস্মীভূত করিয়া উহাকে অক্সাইডে পরিণত করা হয় এবং সেই অক্সাইডকে পরে কার্বন দ্বারা বিজারিত করা হয়।

তাপ-জারণ (Calcination or Roasting) : ধাতুর কার্বনেট, সালফাইড ইত্যাদি জাতীয় খনিজ আকরিক বায়ুতে উচ্চ তাপে উত্তপ্ত করিয়া অক্সাইডে পরিণত করার বৃহদায়তন পদ্ধতিকে বলা হয় ভস্মীকরণ বা

তাপজারণ তথা 'ক্যালসিনেশন' বা 'রোস্টিং' (Calcination or Roasting)। যথা :



কার্বন-জারণ পদ্ধতিতে ধাতু নিষ্কাশন-ক্রিয়া সম্পূর্ণ করা হয় পাঁচটি পর্যায়ে।
যথা :

(i) প্রথম পর্যায়ে ধাতুর খনিজ আকরিক চূর্ণ করা হয় (grinding of ore) ;

(ii) দ্বিতীয় পর্যায়ে আকরিকের মধ্যে কঁকর, বালি ইত্যাদি রূপে যে ময়লা থাকে তাহা দূর করিয়া ধাতুর আকরিক পরিষ্কৃত ও গাঢ় করা হয় (concentration of ore) ;

(iii) তৃতীয় পর্যায়ে ধাতুর আকরিক ভস্মীকরণ বা তাপ জারণ পদ্ধতিতে অক্সাইডে পরিণত করা হয় (calcination or roasting) ;

(iv) চতুর্থ পর্যায়ে ধাতুর অক্সাইড হইতে কার্বন-বিজারণ পদ্ধতিতে ধাতু নিষ্কাশিত করা হয় (extraction by carbon reduction process) ;
এবং (v) পঞ্চম পর্যায়ে নিষ্কাশিত ধাতু পরিশোধিত করা হয় (purification)।

2. স্বতঃ-বিজারণ পদ্ধতি (Self-Reduction process)

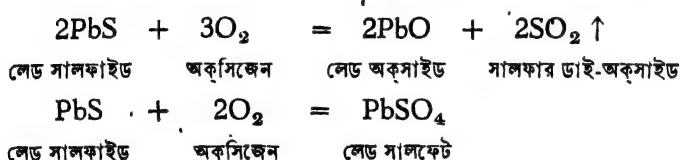
সাধারণত এই পদ্ধতিতে সালফাইড জাতীয় আকরিক হইতে ধাতু নিষ্কাশিত করা হয়। এই পদ্ধতিতে বিজারক দ্রব্যরূপে আকরিকের সঙ্গে কার্বন মিশ্রিত করার প্রয়োজন হয় না।

প্রথমত ধাতুর সালফাইড আকরিক আংশিকভাবে তাপ-জারিত বা ভস্মীভূত করা হয়। ইহার ফলে ধাতুর সালফাইডের এক অংশ ধাতুর অক্সাইডে এবং অপর অংশ স্বল্প পরিমাণে সালফেট যৌগে পরিণত হয় এবং অবশিষ্ট অংশ সালফাইড যৌগরূপে অপরিবর্তিত থাকে। একরূপ প্রাথমিক ও আংশিক তাপ-জারণ বিক্রিয়ার পরে এই অক্সাইড ও সালফেট যৌগই বিজারক দ্রব্যরূপে ধাতুর অপরিবর্তিত ও অবশিষ্ট সালফাইডকে বিজারিত করিয়া ধাতুতে পরিণত করে।

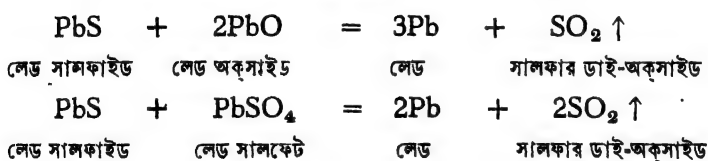
কোন ধাতুর সালফাইড যোগকে তাপজারণ পদ্ধতিতে আংশিকভাবে অক্সাইড ও সালফেট যৌগরূপে জারিত করিয়া সেই ধাতব অক্সাইড ও সালফেটের সঙ্গে অবশিষ্ট সালফাইডের বিক্রিয়া ঘটাইয়া ধাতু নিষ্কাশনের পদ্ধতিতে বলা হয় স্বতঃ-বিজারণ পদ্ধতি (Self-reduction process)। কারণ, এরূপ পদ্ধতিতে কার্বনের ত্রায় বাইরের কোন আলাদা বিজারক দ্রব্য ব্যবহার করা প্রয়োজন হয় না, মূল সালফাইড হইতে উদ্ভূত ধাতব অক্সাইড ও সালফেটই বিজারকের কাজ করে।

এরূপ বিক্রিয়ায় আকরিকের সালফার, সালফার ডাই-অক্সাইড গ্যাসরূপে নির্গত হইয়া যায়। তামা ও সীসা তথা কপার ও লেড এই স্বতঃ-বিজারণ পদ্ধতিতে নিষ্কাশিত করা হয়। বিক্রিয়া ঘটে এইভাবে :

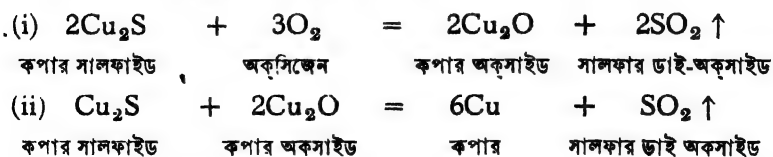
(i) প্রথম পর্যায়ে আংশিক তাপজারণ (partial roasting) :



(ii) দ্বিতীয় পর্যায়ে স্বতঃবিজারণ (Self-Reduction) :



তামাও স্বতঃবিজারিত পদ্ধতিতে নিষ্কাশিত করা হয়। যথা :



3. তড়িদ্বিচ্ছেষণ পদ্ধতি (Electrolytic process) : কোন কোন ধাতুর বিগলিত লবণ (fused salt) অথবা জলীয় দ্রবণ (solution) তড়িদ্বিচ্ছেষণের ফলে লবণের ধাতব অংশ তথা পজেটিভ আয়ন বা ক্যাটায়ন নেগেটিভ তড়িদ্বার বা ক্যাথোডে সঞ্চিত হয় এবং অধাতব অংশ তথা নেগেটিভ

আয়ন বা অ্যানায়ন পজেটিভ তড়িদ্বারে বা অ্যানোডে সঞ্চিত হয়। ক্যাটায়ন ক্যাথোডে ইলেকট্রন গ্রহণ করিয়া এবং অ্যানায়ন অ্যানোডে ইলেকট্রন বর্জন করিয়া তড়িদ্বর্মহীন পরমাণুতে পরিণত হয়।

সাধারণত সোডিয়াম, পটাসিয়াম, ক্যালসিয়াম, ম্যাগনেসিয়াম ইত্যাদি ধাতুর বিগলিত লবণ (fused salt) তড়িদ্বিলেপণ করিয়া এই সমস্ত ধাতু নিষ্কাশিত হয়। যথা :

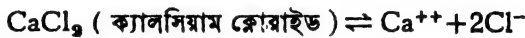
(i) তড়িদ্বিয়োজন ও ইলেকট্রোড বিক্রিয়া :



ক্যাথোড : $2\text{Na}^+ + 2e \rightarrow 2\text{Na (সোডিয়াম)} ;$

অ্যানোড : $2\text{Cl}^- - 2e \rightarrow 2\text{Cl} \rightarrow \text{Cl}_2 \text{ (ক্লোরিন)} \uparrow$

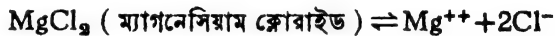
(ii) তড়িদ্বিয়োজন ও ইলেকট্রোড বিক্রিয়া :



ক্যাথোড : $\text{Ca}^{++} + 2e \rightarrow \text{Ca (ক্যালসিয়াম)}$

অ্যানোড : $2\text{Cl}^- - 2e \rightarrow 2\text{Cl} \rightarrow \text{Cl}_2 \text{ (ক্লোরিন)} \uparrow$

(iii) তড়িদ্বিয়োজন ও ইলেকট্রোড বিক্রিয়া :



ক্যাথোড : $\text{Mg}^{++} + 2e \rightarrow \text{Mg (ম্যাগনেসিয়াম)}$

অ্যানোড : $2\text{Cl}^- - 2e \rightarrow 2\text{Cl} \rightarrow \text{Cl}_2 \text{ (ক্লোরিন)} \uparrow$

(iv) তড়িদ্বিয়োজন ও ইলেকট্রোড বিক্রিয়া :



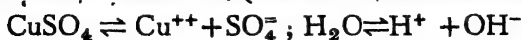
ক্যাথোড : $4\text{Al}^{+++} + 12e \rightarrow 4\text{Al (ধাতব অ্যালুমিনিয়াম)}$

অ্যানোড : $6\text{O}^- - 12e \rightarrow 6\text{O} \rightarrow 3\text{O}_2 \text{ (অক্সিজেন)} \uparrow$

সোনা, রূপা, নিকেল, তামা, জিংক, সীসা ইত্যাদি ধাতুর লবণের জলীয় দ্রবণের (salt solution) তড়িদ্বিলেপণ করিয়া বিশুদ্ধ অবস্থায় একরূপ ধাতু নিষ্কাশিত করা যায়। কিন্তু ধাতু নিষ্কাশনের পদ্ধতিরূপে এবং ধাতু পরিশোধন বা বিশুদ্ধকরণের (Refining or purification) উদ্দেশ্যেই প্রধানত তড়িদ্বিলেপণ পদ্ধতি কার্যকরী করা হয়। সাধারণত যে ধাতু পরিশোধন করা হয় সেই ধাতুর একটি অপরিশুদ্ধ দ্রব অ্যানোডরূপে এবং ধাতুর একটি বিশুদ্ধ পাত ক্যাথোডরূপে ব্যবহার করা হয়। তড়িদ্বিলেপক পদার্থ বা ইলেকট্রোলাইটরূপে ব্যবহার করা হয় অ্যাসিড মিশ্রিত ধাতব লবণের জলীয় দ্রবণ।

কপার পরিশোধনের জন্য অপরিষ্কৃত কপার অ্যানোড, বিশুদ্ধ কপার পাত ক্যাথোড এবং কপার সালফেট দ্রবণ তড়িদ্বিভ্রবণের জন্য ব্যবহার করা হয়।

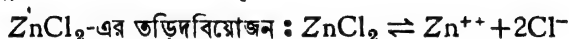
কপার সালফেট ও জলের তড়িদ্বিভ্রবণ ও ইলেকট্রোড বিক্রিয়া :



ক্যাথোড : $2\text{Cu}^{++} + 4e \rightarrow 2\text{Cu}$ (বিশুদ্ধ কপার)

অ্যানোড : $4\text{OH}^- - 4e \rightarrow 4\text{OH} \rightarrow 2\text{H}_2\text{O} + \text{O}_2 \uparrow$

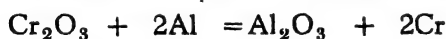
জিংক পরিশোধনের জন্য অ্যানোডরূপে অশুদ্ধ জিংক (দস্তা), ক্যাথোডরূপে বিশুদ্ধ জিংক-পাত এবং ইলেকট্রোলাইটরূপে জিংক ক্লোরাইড ব্যবহার করা হয়। যথা :



ক্যাথোড : $\text{Zn}^{++} + 2e \rightarrow \text{Zn}$ (বিশুদ্ধ জিংক)

অ্যানোড : $2\text{Cl}^- - 2e \rightarrow 2\text{Cl} \rightarrow \text{Cl}_2$ (ক্লোরিন) \uparrow

4. **থারমিট পদ্ধতি (Thermit process) :** অনেক ধাতুর অক্সাইড কার্বন দ্বারা বিজারিত করা যায় না। কারণ, এরূপ ক্ষেত্রে ধাতব কারবাইড (যথা, ক্যালসিয়াম কারবাইড— CaC_2) যৌগ গঠিত হয়। এরূপ ক্ষেত্রে ধাতব অ্যালুমিনিয়ামকে বিজারক দ্রব্যরূপে ব্যবহার করা হয়। আবিষ্কারক বিজ্ঞানী গোল্ডস্মিথের নাম অনুযায়ী অ্যালুমিনিয়ামকে বিজারক দ্রব্য বা রিডিউসিং এজেন্টরূপে ব্যবহার করিয়া ধাতু নিষ্কাশনের উপায় গোল্ডস্মিথের থারমিট পদ্ধতি (Goldschmidt's Thermit process) নামে পরিচিত। ম্যাঙ্গানিজ, ক্রোমিয়াম, ভ্যানেডিয়াম, টাইটেনিয়াম ইত্যাদি ধাতু ইহাদের অক্সাইড হইতে থারমিট-পদ্ধতিতে নিষ্কাশিত করা হয়। [281 পৃষ্ঠা দ্রষ্টব্য]



ক্রোমিক

অ্যালুমিনিয়াম

ধাতব

অক্সাইড

অক্সাইড

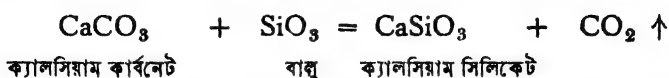
ক্রোমিয়াম

5. **সোডিয়াম বিজারণ পদ্ধতি (Sodium-reduction process) :**

ইয়ুরেনিয়াম ও টাইটেনিয়াম জাতীয় ধাতুর ক্লোরাইড যৌগ উচ্চ তাপে সোডিয়াম দ্বারা বিজারিত করিয়া এরূপ ভারী মৌলিক পদার্থ নিষ্কাশিত করা যায়।

বিগালক ও ধাতুমল (Flux and slag) : ধাতু নিষ্কাশন প্রক্রিয়ায় ধাতব আকরিকের সঙ্গে মিশ্রিত অবাস্তিত ময়লা (impurities) রাসায়নিক বিক্রিয়ায় বিগলিত করিয়া অপসারণের উদ্দেশ্যে যে-সমস্ত বিকারক দ্রব্য ব্যবহার করা হয় তাহাদের বলা হয় বিগালক বা স্লাগ এবং অপসারিত ময়লা সহ

বিগলিত বস্তুরূপে যাহা অপসারিত হয় তাহাকে বলা হয় **ধাতুমল** বা **স্লাগ**।
[ধাতুমল = বিগালক + আকরিকের ময়লা।] লোহার অক্সাইড-জাতীয়
আকরিকের (ore) সঙ্গে সিলিকা বা বালু মিশ্রিত থাকে। লোহা নিষ্কাশনের
বিজারণ বিক্রিয়ার ক্ষেত্রে আকরিকের সঙ্গে বিগালকরূপে চুনা-পাথর (lime
stone) মিশাইয়া একুপ সিলিকা জাতীয় ময়লা অপসারিত করা হয়। যথা :



ধাতু নিষ্কাশনের চুল্লী : ধাতু নিষ্কাশনে বিভিন্ন বিক্রিয়ার বিভিন্ন প্রণালী
অনুযায়ী বিভিন্ন ধরনের চুল্লী ব্যবহার করা হয়। একুপ চুল্লীগুলি মার্কুচুল্লী
(Blast furnace), পরাবর্ত চুল্লী (Reverberatory furnace), সংবর্ত
চুল্লী (Muffle furnace), বৈদ্যুতিক চুল্লী (Electric furnace) ইত্যাদি
নামে পরিচিত। [প্রয়োজনীয় নিষ্কাশনের ক্ষেত্রে যথাসম্ভব সংক্ষেপে একুপ
চুল্লীর বর্ণনা দেওয়া হইয়াছে।]

ধাতুর সাধারণ ধর্ম

(Common Properties of Metals)

প্রত্যেক ধাতুর নিজস্ব কতগুলি বিশেষ ধর্ম আছে, আবার কতগুলি সাধারণ
ধর্মও আছে। বিভিন্ন ধাতুর সাধারণ ভৌত ও রাসায়নিক ধর্মগুলি সংক্ষেপে
অনুরূপ :

ভৌতধর্ম (Physical properties) : (i) ধাতু দেখিতে চকচকে
বা উজ্জ্বল। (ii) ধাতুকে আঘাত করিলে এক প্রকার বিশেষ ধাতব শব্দ হয়।
(iii) নমনীয়তা ও সম্প্রসারণশীলতা গুণের অগ্র ধাতুর পাত ও তার তৈরী করা
যায়। কিন্তু অ্যান্টিমনি ও বিসমাথ ভঙ্গুর এবং পারদ তরল। (iv) পারদ
স্বল্প মাত্রায় কিন্তু অগ্র সব ধাতু তাপ ও তড়িৎের উত্তম পরিবাহী। (v) ধাতুর
ঘনত্ব বেশী। কিন্তু সোডিয়াম ও পটাসিয়াম জলের চেয়ে হালকা এবং ক্যালসিয়াম,
ম্যাগনেসিয়াম ও অ্যালুমিনিয়ামের ঘনত্ব অগ্র ধাতুর তুলনায় কম। (vi) পারদ
ব্যতীত অগ্র সব ধাতুর গলনাংক ও স্ফুটনাংক অ-ধাতুর চেয়ে অনেক বেশি।

(vii) বিভিন্ন ধাতু একত্র গলাইয়া মিশ্র বা সংকর ধাতু (alloy) তৈরী করা যায়। ধাতুর ভৌত ধর্মের একটি তালিকা দেওয়া হইল।

ধাতু	উজ্জ্বল্য	তাপ ও বিদ্যুৎ পরিবহণ	ঘনত্ব	গলনাংক	স্ফুটনাংক
পটাসিয়াম	রূপালী	উত্তম পরিবাহী	0.86	62°C	757°C
সোডিয়াম	"	"	0.97	98°C	1107°C
অ্যালুমিনিয়াম	"	"	2.7	660°C	1800°C
জিংক	"	"	7.1	419°C	913°C
আয়রন	ধূসর	মধ্যম পরিবাহী	7.9	1527°C	3235°C
টিন	রূপালী	"	7.3	232°C	2270°C
লেড	"	"	11.4	327°C	1755°C
মার্কারি	"	অধম পরিবাহী	13.6	*	357°C
সিলভার	"	সর্বোত্তম পরিবাহী	10.5	960°C	2152°C
কপার	লাল	উত্তম পরিবাহী	8.9	1083°C	2310°C

*মার্কারি - 88.9°C তাপাংকে কঠিন অবস্থা প্রাপ্ত হয়।

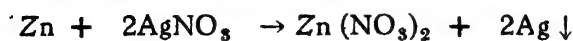
ধাতুর তড়িৎ রাসায়নিক সারি

(.Electro-chemical or Electro-motive series of Metals)

কপার সালফেট দ্রবণে একটি লোহার পাত ডুবাইলে দ্রবণ হইতে কপার অধঃক্ষিপ্ত হয় এবং লোহা দ্রবণের মধ্যে দ্রবীভূত হইয়া যায়। এই অধঃক্ষিপ্ত তামা লোহার পাতে আন্তরণ বা সর ফেলে। অহরূপভাবে সিলভার নাইট্রেট দ্রবণে একটি জিংক দণ্ড ডুবাইলে দ্রবণের মধ্যে জিংক দ্রবীভূত হইয়া যায় এবং সিলভার অধঃক্ষিপ্ত হয়। এই অধঃক্ষিপ্ত সিলভার জিংক দণ্ডের উপরে সর বা আন্তরণ ফেলে। যথা :



আয়রন কপার সালফেট ফেরাস সালফেট অধঃক্ষিপ্ত কপার



জিংক সিলভার নাইট্রেট জিংক নাইট্রেট অধঃক্ষিপ্ত সিলভার

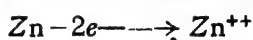
পঞ্চান্তরে ফেরাস সালফেট দ্রবণে কপার দণ্ড ডুবাইলে অথবা জিংক

নাইট্রেট দ্রবণে সিলভার পাত ডুবাইলে কোন বিক্রিয়া ঘটে না অর্থাৎ আয়রন বা জিংক অধঃক্ষিপ্ত হয় না। ইহার কারণ কি ?

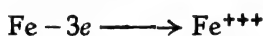
ধাতুর তড়িৎধর্ম (Electro-chemical character of Metals) :
প্রথম বা নিউট্রাল ধাতব পরমাণু ইলেকট্রন বর্জন করিয়া আয়নে রূপান্তরিত হইলে পজেটিভ আয়ন গঠন করে। তাই ধাতুমাঝেই আয়নরূপে ক্যাটায়ন বা পজেটিভ আয়ন। যথা।



সোডিয়াম পরমাণু পজেটিভ সোডিয়াম আয়ন



জিংক পরমাণু পজেটিভ জিংক আয়ন




আয়রন পরমাণু পজেটিভ আয়রন আয়ন

ধাতু এরূপ পজেটিভ আয়ন গঠন করে বলিয়া ধাতুমাঝেই **ইলেকট্রো-পজেটিভ (Electro-positive)**, কিন্তু সমস্ত ধাতুর পজেটিভ তড়িৎধর্মের মাত্রা সমান নয়। দেখা যায় কোন কোন ধাতুর ইলেকট্রন বর্জনের আগ্রহ তথা আয়ন গঠনের প্রবণতা (tendency) বেশি, পক্ষান্তরে কোন ধাতুর কম। কোন ধাতুর দ্রবণে যদি ধাতু দণ্ড ডুবান যায় তাহা হইলে প্রথম ধাতু ইলেকট্রন বর্জন করিয়া পজেটিভ আয়নে পরিণত হয় অর্থাৎ কপার সালফেট দ্রবণে কপার, জিংক ক্লোরাইড দ্রবণে জিংক বা সিলভার নাইট্রেট দ্রবণে সিলভার দণ্ড ডুবাইলে যথাক্রমে পজেটিভ কপার আয়ন (Cu^+), জিংক আয়ন (Zn^{++}) এবং সিলভার আয়ন (Ag^+) গঠিত হয়। কিন্তু এরূপ বিভিন্ন ধাতুর ইলেকট্রন বর্জনের আগ্রহ বা আয়ন গঠনের প্রবণতা সমান নয়। বিভিন্ন ধাতুর এরূপ আয়ন গঠনের প্রবণতার মাত্রা নির্ণয় করা যায়।

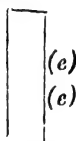
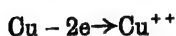
[ধাতব লবণের সংস্পর্শে ধাতু দণ্ড ইলেকট্রন বর্জন করিয়া পজেটিভ আয়নে পরিণত হয়। এই পজেটিভ আয়ন দ্রবণে দ্রবীভূত হয় এবং ধাতু দণ্ডে নেগেটিভ ভার্টিং-কণাবাহী ইলেকট্রন থাকিয়া যায়। ধাতব পজেটিভ আয়ন ধাতব লবণে দ্রবীভূত হওয়ার দ্রবণে পজেটিভ চার্জ উদ্ভূত হয়। অপর পক্ষে ধাতব দণ্ডের গায়ে ইলেকট্রন সঞ্চিত হওয়ার ফলে ধাতুর মধ্যে নেগেটিভ চার্জ উদ্ভূত হয়। এরূপ বিপরীতধর্মী পজেটিভ ও নেগেটিভ চার্জের ব্যবধানে ধাতব দণ্ড ও দ্রবণের মধ্যে ভার্টিং-বিশ্বের (electric-potential) উদ্ভব ঘটে। এরূপ ভার্টিং-

বিভবকে বলা হয় তড়িৎদ্বারের তড়িৎ-বিভব বা ইলেকট্রিক পোটেনশিয়াল (Electric potential)। একটি উদাহরণ বিশ্লেষণে দেখা যায় :

(i) কপার দণ্ড কপার সালফেট দ্রবণে স্থাপনের পূর্বে :

	কপার পরমাণু (Cu)	$\text{CuSO}_4 \rightleftharpoons \text{Cu}^{++} + \text{SO}_4^{--}$
	প্রশমিত, কারণ ইহার	বিরোধিত কপার সালফেট দ্রবণ
	পজ্জেক্টড চার্জ (+)	প্রশমিত, কারণ কপার আয়নের
	= নেগেটিভ চার্জ (-)	পজ্জেক্টড চার্জ (+) = 2; সালফেট
		আয়নের নেগেটিভ চার্জ (-) = 2.

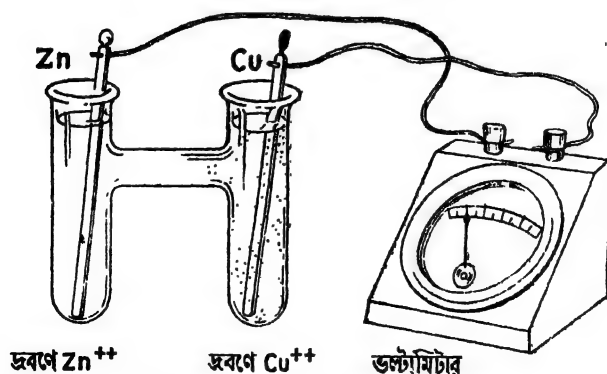
(ii) কপার দণ্ড কপার সালফেট দ্রবণে স্থাপনের পরে একটি কপার পরমাণু কপার আয়নে পরিণত হয় এবং কপার সালফেট দ্রবণে মিশিয়া যায়। যথা :



$\text{CuSO}_4 \rightarrow \text{Cu}^{++} + \text{SO}_4^{--}$ কপার সালফেট দ্রবণে অতিরিক্ত একটি কপার আয়ন (Cu^{++}) মিশ্রিত হওয়ার

কপারের দণ্ডে দুইটি ইলেকট্রন $[2(-)]$ অবশেষে দুই মাত্রা পজ্জেক্টড চার্জ $[2(+)]$ দক্ষিণ হয়, তাই দণ্ডে নেগেটিভ চার্জ উদ্ভূত হইয়া যায়।

যাতিব দণ্ড ও যাতিব লবণের দ্রবণের মধ্যে একপ বিপরীতধর্মী তড়িৎের বৈষম্যের তড়িৎ-বিভব বা ইলেকট্রিক পোটেনশিয়ালের (Electric potential) সৃষ্টি হয়।



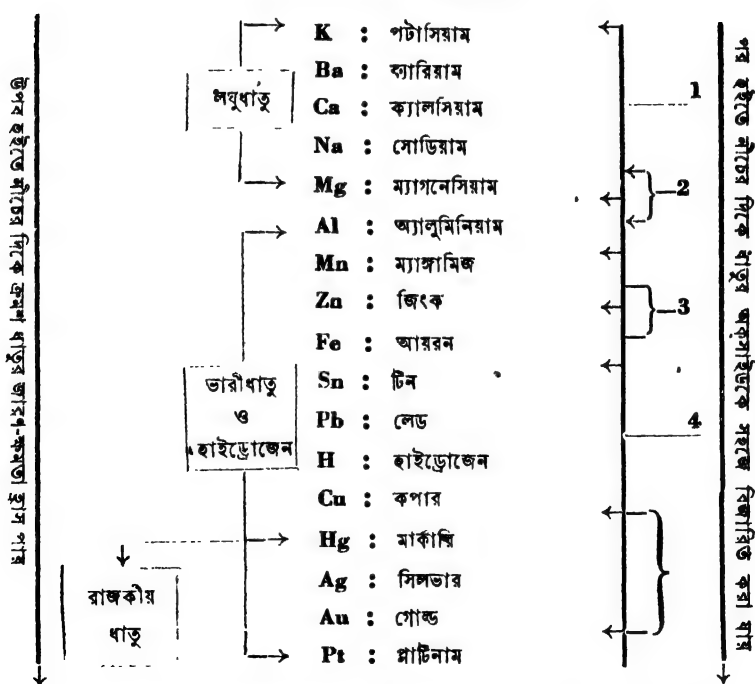
তড়িৎ-বৈষম্যের জন্য ইলেকট্রিক পোটেনশিয়াল সৃষ্টি

বিভিন্ন ধাতুর একপ তড়িৎদ্বারের বিভব (Electric potential) নির্ণয় করিয়া

বিভিন্ন ধাতুর পজেক্টিভ তড়িৎধর্ম বা ইলেকট্রো-পজেক্টিভ তড়িৎধর্মের মাত্রা নির্দেশ করা হয়।]*

তড়িৎ-রাসায়নিক সারি (Electro-chemical series) : বিভিন্ন ধাতুর তড়িৎধর্মের ক্রমমাত্রা অনুযায়ী উচ্চতম পজেক্টিভ তড়িৎধর্মী ধাতু হইতে নিম্নতম তড়িৎধর্মী ধাতুসমূহ উপরে-নীচে পরপর সাজাইলে ধাতুসমূহের যে সারি বা সিরিজ (series) গঠিত হয় তাহাকে বলা হয় ধাতুর তড়িৎ-রাসায়নিক বা আয়ন গঠনাগ্রাহী সারি (Electro-chemical or Electro-motive series)।

তড়িৎ-রাসায়নিক সারি (Electro-chemical series)



ধাতু দ্বারা ধাতু প্রতিস্থাপন (Displacement of a metal from the solution of its salt by another metal) : তড়িৎ-রাসায়নিক

*পাঠ্য বিষয়ের অন্তর্ভুক্ত নয়—ইলেকট্রিক-পোটেনসিয়ালের তাৎপর্য অনুধাবনের জন্য বিষয়টি উল্লেখ করা হইল।

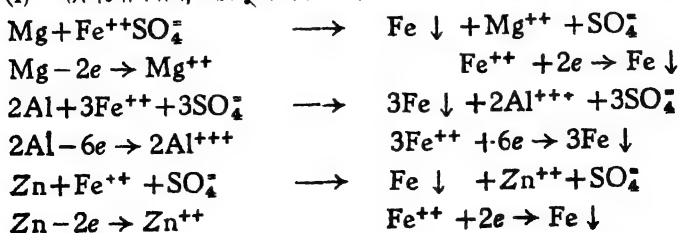
সারির ক্রম (order) অনুযায়ী উচ্চতর স্থানে অবস্থিত ধাতুগুলি নিম্নতর স্থানে অবস্থিত ধাতু হইতে অপেক্ষাকৃত অধিকতর পজেটিভ তড়িদ্ধর্মী (more electro-positive) অর্থাৎ নিম্নতর স্থানে অবস্থিত ধাতুগুলি উচ্চতর স্থানে অবস্থিত ধাতু হইতে অপেক্ষাকৃত কম পজেটিভ তড়িদ্ধর্মী (less electro-positive)। উচ্চতর পজেটিভ তড়িদ্ধর্মী ধাতুগুলির ইলেকট্রন বর্জনের আগ্রহ বা আয়ন গঠনের প্রবণতা নিম্নতর পজেটিভ তড়িদ্ধর্মী ধাতু হইতে অধিকতর। তাই, তড়িৎ-রাসায়নিক সারির ক্রম অনুযায়ী উচ্চতর স্থানে অবস্থিত অধিকতর পজেটিভ তড়িদ্ধর্মী ধাতু নিম্নতর স্থানের অপেক্ষাকৃত কম পজেটিভ তড়িদ্ধর্মী ধাতুর লবণ হইতে সেই ধাতুকে প্রতিস্থাপিত করিতে পারে। কিন্তু নিম্নতর স্থানের অপেক্ষাকৃত কম পজেটিভ তড়িদ্ধর্মী ধাতু উচ্চতর স্থানের অধিকতর পজেটিভ তড়িদ্ধর্মী ধাতু প্রতিস্থাপিত করিতে পারে না।

সারির উচ্চতর স্থানে অবস্থিত অধিকতর পজেটিভ তড়িদ্ধর্মী ম্যাগনেসিয়াম বা অ্যালুমিনিয়াম বা জিংক আয়রন সালফেট দ্রবণ হইতে নিম্নতর স্থান ও পজেটিভ ধর্মের আয়রন ধাতুকে প্রতিস্থাপিত করিতে পারে। কিন্তু আয়রন উল্লিখিত ধাতুর লবণ হইতে কোন ধাতুকে প্রতিস্থাপিত করিতে পারে না।

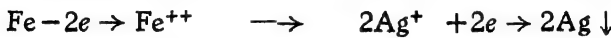
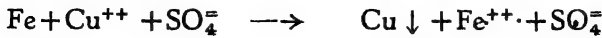
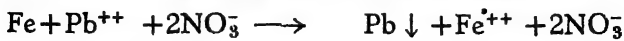
পক্ষান্তরে অপেক্ষাকৃত উচ্চতর স্থান তথা পজেটিভ তড়িদ্ধর্মী আয়রন সারির নিম্নতর স্থান তথা পজেটিভ তড়িদ্ধর্মী টিন, লেড, কপার ও সিলভারের লবণ হইতে এই সমস্ত ধাতু প্রতিস্থাপিত করিতে পারে। কিন্তু বিপরীতমুখী বিক্রিয়া সম্ভব হয় না।

মার্কায়ী বা সিলভারের তুলনায় অপেক্ষাকৃত উচ্চস্থানে অবস্থিত অধিকতর পজেটিভ তড়িদ্ধর্মী কপার, মার্কায়ী বা সিলভারের লবণ হইতে মার্কায়ী বা সিলভার প্রতিস্থাপিত করিতে পারে কিন্তু মার্কায়ী বা সিলভার কপার প্রতিস্থাপিত করিতে পারে না।

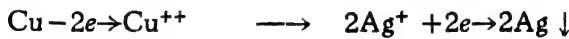
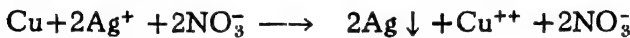
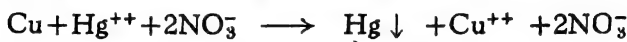
(i) ম্যাগনেসিয়াম, অ্যালুমিনিয়াম বা জিংক দ্বারা আয়রন প্রতিস্থাপন :



(ii) আয়রন দ্বারা টিন, লেড, কপার বা সিলভার প্রতিস্থাপন :



(iii) কপার দ্বারা মার্কাসী বা সিলভার প্রতিস্থাপন :



তড়িৎ-রাসায়নিক সারি ও ধাতুর রাসায়নিক ধর্ম Electro-chemical series and general properties of metals

তড়িৎ-রাসায়নিক তালিকায় ধাতুর স্থান নির্ণয় করিয়া সাধারণভাবে বিভিন্ন ধাতুর রাসায়নিক ধর্মের নির্দেশ করা সম্ভব। সারির উচ্চতম স্থানের ধাতুগুলি বিশেষ সক্রিয় এবং নিম্নতম স্থানের ধাতুগুলির সক্রিয়তা খুব কম। **ধাতুর সক্রিয়তা** (chemical reactivity) সারির উপর হইতে নিচের দিকে অবস্থিত ধাতুর ক্ষেত্রে ক্রমশ হ্রাস পায়। ধাতুর উপরে বায়ু, জল, অ্যাসিড ইত্যাদির বিক্রিয়ার ক্ষমতা বা রাসায়নিক সক্রিয়তাও উপর হইতে নিচের দিকে ক্রমশ হ্রাস পায়। বস্তুর সারির সর্বোচ্চ স্থানে অবস্থিত পটাসিয়াম, সোডিয়াম ইত্যাদি অ্যালকালী বা ক্ষারীয় ধাতুগুলি সবচেয়ে সক্রিয়। পক্ষান্তরে সারির সর্বনিম্ন স্থানে অবস্থিত সোনা, রূপা, প্লাটিনাম ইত্যাদি 'নোবেল মেটাল' (noble metal) বা রাজকীয় ধাতুগুলি সবচেয়ে নিষ্ক্রিয়।

1. প্রকৃতিতে ধাতুর প্রাপ্তি (Occurance in nature) :

(i) যে সমস্ত ধাতু খুব সক্রিয় তাহাদের কখনও মুক্ত মৌলাবস্থায় (as element) পাওয়া যায় না। ইহাদের প্রাকৃতিক যৌগসমূহ সংযোগী

মৌলের প্রবল আসক্তিতে (affinity) গঠিত। তাই কার্বন বিজারণ পদ্ধতিতে (ম্যাগনেসিয়াম ছাড়া) ইহাদের নিষ্কাশিত করা যায় না। ক্রমানুসারে এরূপ মৌল প্রথম শ্রেণীর তালিকাভুক্ত :

পটাসিয়াম :	K
বারিয়াম :	Ba
ক্যালসিয়াম :	Ca
সোডিয়াম :	Na
ম্যাগনেসিয়াম :	Mg
অ্যালুমিনিয়াম :	Al

প্রকৃতিতে এই ধাতুগুলি মৌল অবস্থায় পাওয়া যায় না, পাওয়া যায় স্থায়ী যৌগিক অবস্থায়। বিজারণ পদ্ধতিতে ইহাদের নিষ্কাশিত করা যায় না, এরূপ ধাতু নিষ্কাশিত করা হয় তড়িদ্বিভ্রবণ পদ্ধতিতে।

(ii) যে সমস্ত ধাতুর সক্রিয়তা ক্ষারীয় বা ক্ষারীয় মৃত্তিকা (alkaline or alkali earth metal) ধাতুর চেয়ে কম সেই সমস্ত ধাতু প্রাকৃতিতে প্রধানত অক্সাইড, সালফাইড এবং কার্বনেট রূপে পাওয়া যায়। এরূপ যৌগে সংযোগী মৌলের পারস্পরিক আসক্তি খুব প্রবল নয় বলিয়া বিজারণ পদ্ধতিতে (reduction process) ইহাদের নিষ্কাশিত করা যায়। ক্রমানুসারে এরূপ দ্বিতীয় শ্রেণীর ধাতুর তালিকা :

জিংক :	Zn
আয়রন :	Fe
টিন :	Sn
লেড :	Pb

মৌলরূপে প্রকৃতিতে ইহাদের পাওয়া যায় না,—পাওয়া যায় প্রধানত অক্সাইড বা সালফাইড যৌগ রূপে। বিজারণ পদ্ধতিতে ইহাদের নিষ্কাশিত করা যায়।

(iii) তড়িৎ-রাসায়নিক সারির সর্বনিম্ন স্থানে অবস্থিত ধাতুগুলির সক্রিয়তা খুব কম বলিয়া প্রকৃতিতে ইহাদের মৌল অবস্থায় পাওয়া যায়। ইহাদের প্রাকৃতিক যৌগের গঠন শিথিল বলিয়া সহজেই ইহাদের বিজারিত করা যায়। ক্রমানুসারে এরূপ ধাতুর তালিকা :

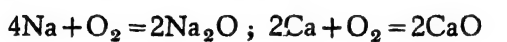
কপাৰ :	Cu
মার্কাবী :	Hg
সিলভার :	Ag
গোল্ড :	Au
প্লাটিনাম :	Pt

প্রকৃতিতে ইহাদের মৌলবস্থায় পাওয়া যায়। ইহাদের যৌগের গঠন শিথিল। তাই এরূপ ধাতুর নিষ্কাশন সহজসাধ্য।

2. ধাতুর উপর বায়ুর বিক্রিয়া (Action of air) : (i) তড়িৎ-

পটাসিয়াম : K	রাসায়নিক সারির উচ্চতম স্থানে অবস্থিত
বারিয়াম : Ba	এই লঘু ধাতুগুলি বায়ুর সঙ্গে স্বাভাবিক
ক্যালসিয়াম : Ca	তাপে বিক্রিয়া ঘটাইয়া বিশেষ স্থায়ী
সোডিয়াম : Na	অক্সাইড গঠন করে। বায়ুতে দ্রুত

বিক্রিয়ার ফলে ইহাদের উপরে অক্সাইডের একটি আন্তরণ পড়ে বলিয়া শুষ্ক বায়ুতে বাস্তব ক্ষেত্রে ইহাদের বিক্রিয়া সুরু হইয়াই বন্ধ হইয়া যায়। তাই ইহাদের বিক্রিয়ার জগত আর্দ্র বায়ুর প্রয়োজন। বিক্রিয়া :



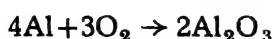
বিজারণ পদ্ধতিতে কার্বন, হাইড্রোজেন বা কার্বন মনোক্সাইড দ্বারা ইহাদের অক্সাইড হইতে ধাতু নিষ্কাশন করা যায় না। ইহাদের যৌগ হইতে ধাতু নিষ্কাশন করা হয় তড়িৎ-বিশ্লেষণ পদ্ধতিতে। লঘু ধাতুর অক্সাইড জলের সঙ্গে দ্রবণীয় হাইড্রোক্সাইড গঠন করে এবং এরূপ ধাতব হাইড্রোক্সাইড ক্ষারধর্মী (alkali)।



(ii & iii) ম্যাগনেসিয়াম, অ্যালুমিনিয়াম, ম্যাঙ্গানিজ ও জিংকের সঙ্গে বায়ুর বিক্রিয়া খুব ধীরে ধীরে ও সামান্য ভাবে ঘটে। তাপের প্রভাবে অক্সাইড

ম্যাগনেসিয়াম : Mg	গঠন দ্রবীভূত হয়। এরূপ ধাতুর অক্সাইড
অ্যালুমিনিয়াম : Al	স্থায়ী। ইহাদের সাধারণত হাইড্রোজেন বা
ম্যাঙ্গানিজ : Mn	কার্বন দ্বারা বিজারিত করা যায় না, কিন্তু
জিংক : Zn	কার্বন মনোক্সাইড বা সোডিয়াম দ্বারা

বিজারিত করা যায়। ম্যাগনেসিয়াম ও অ্যালুমিনিয়াম যৌগ হইতে ধাতু নিষ্কাশন করা হয় প্রধানত তড়িৎ-বিশ্লেষণ পদ্ধতিতে। ইহাদের হাইড্রোক্সাইড অদ্রবণীয় বলিয়া ক্ষারধর্মী নয়, ক্ষারকীয় ধর্মী।



(iv) ভারী ধাতু (Heavy metal) আয়রন, টিন, লেড ইত্যাদি ধাতু

আয়রন :	Fe
টিন :	Sn
লেড :	Pb
কপার :	Cu

অক্সিজেনের সঙ্গে সহজে বিক্রিয়া ঘটাইতে সক্ষম হয় না। ইহাদের অক্সাইড গঠনের জন্য উচ্চতাপ প্রয়োজন। এরূপ ধাতুর অক্সাইড কার্বন, কার্বন মনোক্সাইড বা হাইড্রোজেন

দ্বারা বিজারিত করিয়া ধাতু নিষ্কাশিত করা যায়। কারণ এরূপ ধাতুর অক্সাইড অপেক্ষাকৃত কম স্ফুটন। এরূপ ধাতুর হাইড্রোক্সাইড অদ্রবণীয়।



(v) রাসায়নিক ধাতু বা নোবেল মেটাল মার্কারী, সিলভার, গোল্ড ও

মার্কারী :	Hg
সিলভার :	Ag
গোল্ড :	Au
প্লাটিনাম :	Pt

প্লাটিনাম (মার্কারী বাতীত) প্রত্যক্ষভাবে অক্সিজেনের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইয়া অক্সাইড গঠনে সক্ষম। ইহাদের ক্লোরাইড বা অন্যান্য যোগ উত্তপ্ত করিয়া অক্সাইড

গঠন করা যায়। উচ্চতাপে এরূপ অক্সাইড ভাঙিয়া মোলে পরিণত হয়। কারণ, ইহাদের গঠন খুব শিথিল।

উচ্চতাপ

উচ্চতাপ



উচ্চতাপ

উচ্চতাপ



3. ধাতুর উপর জলের বিক্রিয়া (Action of water) : (i) এই

পটাসিয়াম :	K
ব্যারিয়াম :	Ba
ক্যালসিয়াম :	Ca
সোডিয়াম :	Na

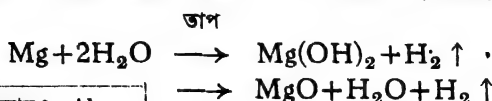
ক্ষারীয় এবং অনেকাংশে ক্ষারীয় ধাতুগুলি জলের সঙ্গে ভীষণভাবে বিক্রিয়া ঘটাইয়া দ্রবণীয় হাইড্রোক্সাইড বা ক্ষার এবং হাইড্রোজেন উৎপন্ন করে। পটাসিয়ামের

বিক্রিয়া এত ভীষণভাবে যে যে ইহা জলের সংস্পর্শে জলিয়া ওঠে।



(ii) ম্যাগনেসিয়ামও জলের সঙ্গে স্বাভাবিক তাপেই বিক্রিয়া ঘটায় কিন্তু বিক্রিয়ায় উৎপন্ন ম্যাগনেসিয়াম হাইড্রোক্সাইড $[\text{Mg(OH)}_2]$ জলে

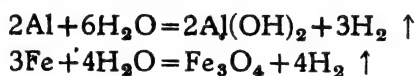
অদ্রবণীয় বলিয়া ধাতুর উপরে প্রলেপ রূপে সঞ্চিত হইয়া অতিরিক্ত বিক্রিয়া বন্ধ করিয়া দেয়। উত্তাপে জলের সঙ্গে ম্যাগনেসিয়ামের বিক্রিয়া ঘটে।



অ্যালুমিনিয়াম :	Al
ম্যাঙ্গানীজ :	Mn
জিংক :	Zn
আয়রন :	Fe
টিন :	Sn
লেড :	Pb

(iii) ভারী ধাতুর শ্রেণীভুক্ত এই ধাতু-গুলি উচ্চতাপে বাষ্পের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইয়া হাইড্রোজেন ও অদ্রবণীয় অক্সাইড বা হাইড্রক্সাইড গঠন করে। অনেক ক্ষেত্রে এরূপ অক্সাইড বা হাইড্রক্সাইড ধাতুর

উপরে প্রলেপ ফেলিয়া ধাতুকে রক্ষা করে বলিয়া বাষ্পের বিক্রিয়া খুব ধীরে ধীরে ঘটিয়া থাকে।



কপাট :	Cu
মার্কারী :	Hg
সিলভার :	Ag
গোল্ড :	Au
প্লাটিনাম :	Pt

(iv) হাইড্রোজেনের নিচে অবস্থিত এই অতি ভারী ধাতুগুলি উচ্চ তাপেও বাষ্পের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইতে পারে না।

4. ধাতুর সঙ্গে অ্যাসিডের বিক্রিয়া (Action of acid on metals) : তড়িৎ-রাসায়নিক তালিকায় অবস্থিত হাইড্রোজেনের উপর

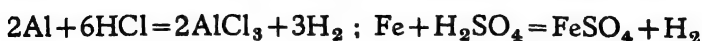
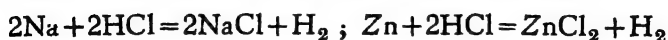
K	
Ba	
Ca	1
Na	
Mg	
Al	
Mn	
Zn	2
Fe	
Sn	
H	
Cu	
Hg	
Ag	3
Au	
Pt	

অবস্থিত সমস্ত ধাতু লঘু অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইয়া হাইড্রোজেন অপসারিত তথা উৎপন্ন করিতে পারে। কিন্তু হাইড্রোজেনের নিচে অবস্থিত কপাট, সিলভার, গোল্ড ইত্যাদি ধাতু অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইতে অক্ষম। হাইড্রোজেনের নিচে অবস্থিত ধাতুর লবণ হইতে হাইড্রোজেনের পক্ষে এই সব ধাতু প্রতিস্থাপিত করা উচিত।

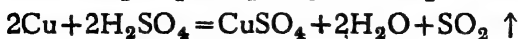
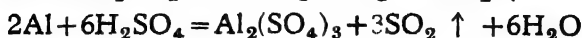
কিন্তু সাধারণত ইহা ঘটে না। প্যালাডিয়াম বা প্লাটিনাম দ্বারা হাইড্রোজেন শোষণ করিয়া বা উচ্চ চাপে অনেক ক্ষেত্রে এরূপ বিক্রিয়া ঘটান সম্ভব।

পটাসিয়াম, সোডিয়াম, ক্যালসিয়াম ও ম্যাগনেসিয়াম ইত্যাদি ক্ষারধর্মী বা অনেকাংশে ক্ষারধর্মী ধাতুগুলি বিস্ফোরণের আকারে অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটায়। মধ্যম-ভারী ধাতু অ্যালুমিনিয়াম, জিংক, আয়রন ইত্যাদি ধাতু বিক্রিয়ায় গঠিত লবণ যদি ধাতুর উপরে আচ্ছাদক (protective) প্রলেপ না ফেলে তবে এরূপ বিক্রিয়া তীব্র বেগে অহুষ্ঠিত হয়। ধাতু ও অ্যাসিডের এরূপ বিক্রিয়ায় হাইড্রোজেন উৎপন্ন হয়।

ধাতুর উপরে অ্যাসিডের বিক্রিয়া (ক) অ্যাসিডের তীব্রতা, (খ) অ্যাসিডের ঘনত্ব (গ) বিক্রিয়ার তাপ (ঘ) ধাতুর বিশুদ্ধতা এবং (ঙ) অগ্নি ধাতুর সংযোগের উপরে নির্ভর করে। মৃদু (weak) কার্বনিক অ্যাসিডের (H_2CO_3) বা অ্যাসিটিক অ্যাসিড (CH_3COOH) খুব ধীরে ধীরে ধাতুর উপরে বিক্রিয়া ঘটায়। এরূপ বিক্রিয়ায় উৎপন্ন ধাতব লবণের আদ্র-বিশ্লেষণ ঘটে এবং অনেক ক্ষেত্রে অদ্রবণীয় লবণ বা যৌগ ধাতুর উপরে আচ্ছাদক প্রলেপ ফেলিয়া অ্যাসিডের ক্রিয়া বন্ধ করিয়া দেয়। বিশেষ ঘন (concentrated) অ্যাসিডের সঙ্গে ধাতুর বিক্রিয়া ঘটে না অথবা খুব ধীরে ধীরে ঘটে, কারণ ধাতুর উপরে উৎপন্ন লবণ বা অক্সাইডের আচ্ছাদক প্রলেপ পড়ে। উত্তপ্ত ও ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড বা নাইট্রিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় সোনা বা প্লাটিনাম ব্যতীত অগ্নাত ভারী ধাতু সালফার ডাই-অক্সাইড বা নাইট্রোজেন অক্সাইড (SO_2 বা NO_2 , NO) গঠন করে। উত্তাপে অ্যাসিডের উপরে ধাতুর বিক্রিয়া বৃদ্ধি পায়। লোহা বা সীসার উপরে শীতল ও ঘন অ্যাসিডের বিক্রিয়া নাই, কিন্তু উত্তপ্ত অ্যাসিডে বিক্রিয়া ঘটে। বিশুদ্ধ ধাতু অনেক ক্ষেত্রে অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইতে সক্ষম। বিশুদ্ধ জিংক সালফিউরিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইতে অক্ষম। ধাতুর সঙ্গে যদি কার্বন বা নিম্নতর স্থানের অগ্নি কোন ধাতু যুক্ত থাকে (জিংক কপার কাপল) তবে অ্যাসিডের বিক্রিয়া তীব্রবেগে অহুষ্ঠিত হয়। ধাতু ও অ্যাসিডের বিক্রিয়া :



তাপ প্রয়োগে বিক্রিয়া : (Action of hot acid)



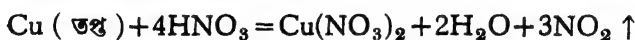
5. **ধাতুর বিজারণ ক্ষমতা (Reducing property of metal) :** তড়িৎ-রাণায়নিক সারির উচ্চতম স্থানে অবস্থিত ক্ষারীয় ধাতুর প্রবল বিজারণ-ধর্ম বর্তমান কিন্তু নিম্নতম স্থানের ভারী ধাতুগুলির বিজারণ ক্ষমতা নাই। সোডিয়াম ও পটাসিয়াম তীব্র বিজারণ-ধর্মী কিন্তু কপার বা সিলভারের কোন বিজারণ ক্ষমতা নাই। সোডিয়াম বিজারণ ধর্মের জন্য ইহা অ্যালুমিনিয়াম যৌগ হইতে অ্যালুমিনিয়াম এবং লোহার তুলনায় অ্যালুমিনিয়ামের অপেক্ষাকৃত উচ্চতর বিজারণ ধর্মের জন্য ইহা লোহা নিষ্কাশন করিতে সক্ষম। যথা :



6. **ধাতুর উপর নাইট্রিক অ্যাসিডের বিক্রিয়া (Action of HNO_3) :** হাইড্রোজেনের চেয়ে উচ্চতর ইলেকট্রো-পজিটিভ ধাতুর সঙ্গে অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় সাধারণত হাইড্রোজেন তৈরী হয়। কিন্তু নাইট্রিক অ্যাসিডের বিক্রিয়া ঘটে অগ্ন্যভাবে। নাইট্রিক অ্যাসিড সোনা বা প্ল্যাটিনামের উপর কোন বিক্রিয়া ঘটাইতে পারে না। শুধু ম্যাগনেসিয়াম ধাতু নাইট্রিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় হাইড্রোজেন উৎপন্ন করে। যথা :

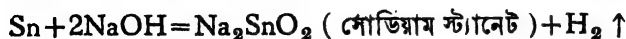
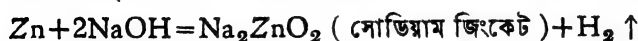


কিন্তু অল্প সব ধাতু নাইট্রিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় নাইট্রেট লবণ, জল ও নাইট্রোজেনের অক্সাইড বা নাইট্রোজেন এবং কোন কোন ক্ষেত্রে অ্যামোনিয়াম নাইট্রেট লবণ তৈরী করে। নাইট্রিক অ্যাসিড একটি উচ্চ-ক্ষমতাসম্পন্ন জারক দ্রব্য। নাইট্রিক অ্যাসিডের জারণ ক্ষমতার জন্য এক্রপ ধরনে বিক্রিয়া ঘটে। যথা :

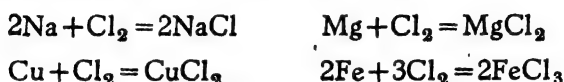


[নাইট্রিক অ্যাসিডের সঙ্গে ধাতুর বিক্রিয়ার বিস্তৃত বিবরণ দ্বিতীয় ভাগে নাইট্রিক অ্যাসিড অধ্যায়ে দ্রষ্টব্য।]

7. **ধাতুর উপরে ক্ষার তথা কস্টিক সোডার (NaOH) বিক্রিয়া (Action of Caustic Soda) :** জিংক, অ্যালুমিনিয়াম এবং টিন সোডিয়াম হাইড্রক্সাইডের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইয়া হাইড্রোজেন উৎপন্ন করে। ইহা ব্যতীত অগ্ন্যাগ্ন ধাতুর উপরে সোডিয়াম হাইড্রক্সাইডের বিশেষ কোন বিক্রিয়া নাই।



8. ধাতুর উপর ক্লোরিনের বিক্রিয়া (Action of Chlorine) :
ক্লোরিন একটি তীব্র নেগেটিভ তড়িদ্রবী অ-ধাতু। ক্লোরিন গ্যাসের মধ্যে স্বাভাবিক রূপে, সোডিয়াম, পটাসিয়াম, এবং উত্তপ্ত ক্যালসিয়াম ও ম্যাগনেসিয়াম, জিংক ও টিন উজ্জ্বল দীপ্তিতে জ্বলিয়া ওঠে এবং ধাতুর ক্লোরাইড যৌগ গঠন করে। প্র্যাটিনাম জাতীয় ধাতু ব্যতীত অল্প সমস্ত ধাতু ক্লোরিনের সঙ্গে উত্তপ্ত করিয়া ক্লোরাইড গঠন করা যায়। যথা :



9. সালফারের সঙ্গে ধাতুর বিক্রিয়া : সোনা ও প্র্যাটিনাম ব্যতীত সমস্ত ধাতু সালফারের সঙ্গে উত্তপ্ত করিয়া সালফাইড যৌগ গঠন করা যায়। যথা :



10. অক্সাইড ও হাইড্রক্সাইড : প্রায় সমস্ত ধাতুই অক্সাইড ও হাইড্রক্সাইড যৌগ গঠন করে। কোন কোন ধাতু একাধিক অক্সাইড গঠন করে। যথা : Na_2O , Na_2O_2 ; FeO , Fe_2O_3 , Fe_3O_4 ; Pb_2O , PbO , Pb_2O_3 , PbO_2 , Pb_3O_4 ; CuO , Cu_2O ইত্যাদি।

হাইড্রক্সাইড— NaOH ; Ca(OH)_2 ; Al(OH)_3 ; Fe(OH)_2 ; Fe(OH)_3 ইত্যাদি।

11. ধাতুর লবণ (Salts of metal) : ধাতু প্রধানত ক্লোরাইড, সালফাইড, কার্বনেট, নাইট্রেট, সালফেট, কস্ফেট ও সিলিকেট ইত্যাদি লবণ গঠন করে। যথা :

ক্লোরাইড— NaCl , CaCl_2 , MgCl_2 , ZnCl_2 , AlCl_3 , FeCl_2 , FeCl_3 , CuCl , CuCl_2 , PbCl_2 , SnCl_2 , SnCl_4 ইত্যাদি।

সালফাইড— Na_2S , CaS , MgS , ZnS , FeS , PbS ইত্যাদি।

কার্বনেট— Na_2CO_3 , MgCO_3 , CaCO_3 , ZnCO_3 , FeCO_3 ইত্যাদি।

নাইট্রেট— NaNO_3 , $\text{Cu(NO}_3)_2$, $\text{Zn(NO}_3)_2$, $\text{Pb(NO}_3)_2$ ইত্যাদি।

সালফেট— Na_2SO_4 , MgSO_4 , CaSO_4 , CuSO_4 , ZnSO_4 , $\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3$, PbSO_4 ইত্যাদি।

ফস্ফেট— $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$, $\text{Fe}_3(\text{PO}_4)_2$, Na_3PO_4 , FePO_4 ,
 $\text{Mg}_3(\text{PO}_4)_2$, AlPO_4 ইত্যাদি।

সিলিকেট— Na_2SiO_3 , CaSiO_3 , MgSiO_3 ইত্যাদি।

12. **ধাতব লবণের দ্রবণীয়তা** (Solubility of metallic salts) :

(i) সোডিয়াম, পটাসিয়াম ও অ্যামোনিয়ামের সমস্ত লবণ, (ii) প্রাতিটি ধাতুর নাইট্রেট লবণ, (iii) সিলভার, লেড এবং মারকিউরিয়াস ক্লোরাইড (AgCl , PbCl_2 ও HgCl) ব্যতীত সমস্ত ধাতুর ক্লোরাইড লবণ, (iv) লেড ও ব্যারিয়াম সালফেট (PbSO_4 , BaSO_4) ইত্যাদি কয়েকটি সালফেট ব্যতীত সমস্ত ধাতুর সালফেট লবণ জলে কম-বেশী দ্রবণীয়। ক্যালসিয়াম, মার্কারী ও সিলভার সালফেট সামান্য দ্রবণীয়। (v) সোডিয়াম ও পটাসিয়ামের লবণ এবং অম্ল ক্ষারীয় ধাতুর (কার্বনেট লবণ ব্যতীত) সমস্ত ফস্ফেট ও সিলিকেট লবণ জলে অদ্রবণীয়। (vi) ক্ষারীয় ধাতু ব্যতীত সমস্ত ফস্ফেট ও সিলিকেট লবণ জলে অদ্রবণীয় (vii) শুধুমাত্র ক্ষারীয় ধাতুর অক্সাইড ও হাইড্রক্সাইড জলে দ্রবণীয় এবং ক্যালসিয়াম হাইড্রক্সাইড সামান্য দ্রবণীয়।

বিভিন্ন ধাতুর ধর্ম বিশ্লেষণে দেখা যায় যে প্রধানত—(i) অক্সিজেন বা বায়ু, (ii) জল, (iii) অ্যাসিড, (iv) ক্ষার, (v) ক্লোরিন ও (vi) সালফারের সঙ্গে বিক্রিয়ার ফলাফল ও তাৎপর্য দ্বারাই ধাতুর সাধারণ রাসায়নিক ধর্মের পরিচয় জানা যায়।

ধাতু-সংকর বা ‘অ্যালয়’ (Alloy)

ধাতু-সংকর (Alloy) : বিভিন্ন ধাতু যেমন এককভাবে ব্যবহার করা হয়, সেইরূপ বিভিন্ন ধাতু বিভিন্ন পরিমাণে মিশ্রিত করিয়াও ব্যবহার করা যায়। একাধিক ধাতুর সমসত্ত্ব বা অসমসত্ত্ব (homogeneous or heterogeneous) মিশ্রণকে বলা হয় ‘ধাতু-সংকর’ বা ‘অ্যালয়’।

মুদ্রা প্রস্তুতির ধাতু তামা ও রূপার সমসত্ত্ব মিশ্রণ। এরূপ মিশ্রণকে ‘কঠিন দ্রবণ’ (solid solution) বলা হয়।

অ্যামালগাম (Amalgam) : মিশ্র ধাতুর একটি উপাদান যদি পারদ (মার্কারি) হয় তবে সেই মিশ্র ধাতু-সংকরকে অ্যামালগাম বা

পারদ-সংকর বলা হয়। রূপার পারদ-সংকর দাঁতের চিকিৎসায়, টিনের পারদ-সংকর আয়না লেপনে এবং সোডিয়াম ও অ্যালুমিনিয়ামের পারদ-সংকর রাসায়নিক বিকারক বা রি-এজেন্ট (reducing agent) রূপে ব্যবহার করা হয়।

ধাতু-সংকরের প্রস্তুতি ও ব্যবহার আগেও জানা ছিল। কপার ও টিনের ধাতু-সংকররূপে ব্রোঞ্জ (bronze) এবং তামা ও দস্তার ধাতু-সংকর রূপে কাস (brass) প্রাচীনকালেও ব্যবহৃত হইত।

ইস্পাত-সংকর (Alloy Steel) : বর্তমানে বিভিন্ন অস্থপাতে লোহার সঙ্গে ম্যাঙ্গানীজ, নিকেল, ক্রোমিয়াম, ভ্যানেডিয়াম, মলিবডেনাম ইত্যাদি মিশ্রিত করিয়া ইস্পাত-সংকর (Alloy Steel) তৈরী করা হয়। এক্ষণে ইস্পাত দ্বারা দ্রুতগামী যানবাহনের যন্ত্র, মেশিন, চূর্ণন-যন্ত্র, কলংকহীন ইস্পাত (stainless steel) ইত্যাদি তৈরী করা হয় এবং ডাক্তারী ও বিজ্ঞানের বিভিন্ন তীক্ষ্ণ ও মজবুত যন্ত্রপাতিও নির্মাণ করা হয়। ম্যাগনেসিয়াম ও অ্যালুমিনিয়ামের ধাতু-সংকর দ্বারা বিমান এবং দ্রুতগামী যানবাহন তৈরী হয়। সীসা, টিন ও অ্যান্টিমনি মিশ্রিত করিয়া তৈরী করা হয় ছাপার টাইপ ও ব্লক।

ধাতু-সংকর নির্মাণের প্রগতির ফলে ধাতুর দৃঢ়তা, কাঠিন্য, নমনীয়তা, গাঢ়তা ইত্যাদি বাড়াইয়া বা কমাইয়া প্রাকৃতিক ধাতুর ব্যবহারে প্রভূত উন্নতি সাধন করা সম্ভব হইয়াছে এবং ধাতুকে জলবায়ুর প্রকোপ হইতে রক্ষা করার ব্যবস্থা করাও সম্ভব হইয়াছে।

ধাতু-সংকর প্রস্তুতি (Preparation of Alloys) : ধাতু-সংকর নির্মাণ করা হয় সাধারণত :

- (i) দুইটি ধাতুকে প্রয়োজনীয় অস্থপাতে আলাদাভাবে গলাইয়া এক গলিত অবস্থায় ধাতু দুইটিকে একসঙ্গে মিশ্রিত এবং শীতল করিয়া ;
- (ii) প্রয়োজনীয় অস্থপাতে দুইটি ধাতুকে একত্রে বিগলিত (fused) করিয়া।

ধাতু-সংকর তৈরীর এই দুইটি উপায়ই প্রধান পদ্ধতি।

- (iii) বিভিন্ন অস্থপাতে ধাতু-চূর্ণ একত্র মিশাইয়া এবং সেই মিশ্রণের উপর প্রবল চাপ দিয়াও ধাতু-সংকর তৈরী করা যায়।

(iv) একাধিক ধাতুর মিশ্রিত লবণের দ্রবণ একই ভেন্টামিটার বা বিশ্লেষণপাত্রে যুগপৎ তড়িদ্বিশ্লেষণ করিয়া ধাতু-সংকর প্রস্তুত করা যায়। জিংক ও কপারের মিশ্রিত লবণের তড়িদ্বিশ্লেষণ করিয়া ক্যাথোডদণ্ড রূপে পিতল (brass) তৈরী করা যায়।

(v) মিশ্রিত ধাতুর আকরিক একই চুল্লীতে কার্বন-বিজারণ পন্থায় নিষ্কাশিত করিয়া মিশ্রধাতু তথা ধাতু-সংকর তৈরী করা যায়। লোহা ও টাংস্টেনের ধাতু-সংকর এইভাবে তৈরী করা হয়।

ধাতু-সংকর কোন একক মৌলিক বা যৌগিক পদার্থ নয়,—একাধিক ধাতুর মিশ্রণ মাত্র। ধাতু-সংকরের মধ্যে বিভিন্ন ধাতুর উপাদান কখনও সমসত্ত্ব (homogeneous), কখনও অসমসত্ত্ব (heterogeneous) অবস্থায় বর্তমান বা মিশ্রিত থাকে। দুইটি কঠিন পদার্থ সম-অনুপাতে তথা সম-সত্ত্বভাবে যদি মিশ্রিত থাকে তাহা হইলে এরূপ মিশ্রণকে কঠিন দ্রবণ (solid solution) বলা হয়। সাধারণত অধিকাংশ ধাতু-সংকর অসমসত্ত্বভাবে গঠিত।

কয়েক বিশিষ্ট ধাতু-সংকর

নাম	উপাদান ও অনুপাত	ব্যবহার
পিতল (Brass)	Cu : 60—Zn : 20	বাসনপত্র, টিউব, পাত
ব্রোঞ্জ	Cu : 75—Sn : 25	মূর্ত্তা, মূর্ত্তি
কলংকহীন ইস্পাত (Stainless Steel)	Fe : 80—Cr : 12	বিভিন্ন যন্ত্রপাতি
ইস্পাত-সংকর	Fe : Ni ; Fe : Mo ;	চূর্ণন যন্ত্র, গাড়ী ও
ইস্পাত-সংকর	Fe : W ; Fe : V	মেসিনের যন্ত্র ইত্যাদি
মাগনেলাম	Al : 98 : Mg : 2	বিমান, যানবাহন ও হালকা যন্ত্র
ডুরেলাম	Al : Cu : Mg : Mn	„
জার্মান সিলভার	Cu : Zn ; Ni	প্রেট, বাসনপত্র
টাইপ মেটাল	Pb : Sb : Sn	টাইপ ও ছাঁচ
ঝালাই ধাতু (Soft solder)	Pb : Sn	ধাতব পাত্রেয় ঝালাই

অনুশীলনী

1. ধাতু কিভাবে প্রকৃতিতে পাওয়া যায়? ধাতুর আকরিক কাকে বলে? কয়েকটি আকরিকের নাম কর।
2. ধাতু ও অ-ধাতুর ভৌত ও রাসায়নিক ধর্মের পার্থক্য বর্ণনা কর।
3. ধাতু নিষ্কাশনের সাধারণ পদ্ধতি কয়টি? উদাহরণসহ দুইটি পদ্ধতির সাধারণ বর্ণনা দাও।
4. ভূমিস্রাসায়নিক সারির অর্থ কি? এই সারি দ্বারা কিভাবে ধাতুর উপরে জল, বায়ু ও অ্যাসিডের বিক্রিয়ার মাত্রা ব্যাখ্যা করা যায়।
5. কিভাবে ধাতুর সাধারণ বাসায়নিক ধর্ম নির্ণয় করা হয়। ধাতুর বাসায়নিক ধর্ম বর্ণনা কর।
6. ধাতুর উপরে নাইট্রিক অ্যাসিডের এবং ক্রটিক সোডার কি বিক্রিয়া ঘটে? দুইটি উদাহরণসহ শুষ্ক সাধারণ বিক্রিয়া লেখ। জলে দ্রবণীয় ও অদ্রবণীয় ধাতব লবণের শ্রেণী ভাগ কর।
7. ধাতু-সংকর কাকে বলে? ধাতু-সংকর এবং পাবদ-সংকরের পার্থক্য কি? কিভাবে সংকর-ধাতু তৈরী করা হয়? উদাহরণসহ চারটি প্রযোজনীয় ধাতু-সংকরের নাম কর।

Questions to be discussed

1. How metals are obtained in nature? Define and illustrate ore, metallurgy and extraction of metal.
2. Compare the properties of metal and non-metal. Does hydrogen possess any metallic property? Among mercury, aluminium foil, zinc dust, silicon, diamond, graphite, white phosphorus, lead—indicate which are metals and which are non-metals.
3. How metals are extracted? State the principle of carbon reduction process with simple illustrations.
4. What is self-reduction? Name two metals that are extracted according to this process? What type of ore is used for self-reduction process of metallic extraction?
5. What happens when an iron knife is dipped into copper sulphate solution and aluminium chloride treated with sodium? State the underlying principle of the reaction. What happens when a silver foil is dipped into ferrous sulphate solution?
6. What do you understand by electro-chemical series? How does this series help to understand the reaction of air and water on metal?

7. Explain on the basis of electro-chemical series the changes that occur when (i) Sodium oxide is heated, (ii) Mercuric oxide is heated (iii) Calcium dropped into water (iv) Aluminium treated with water (v) Copper treated with dilute hydrochloric acid (vi) Magnesium treated with dilute sulphuric acid ? . . .
 8. How would you ascertain the physical and chemical properties of a metal ? Give examples.
 9. What happens (i) when an oxide of iron is heated with charcoal, (ii) Galena is heated in a furnace and (iii) Alumina is electrolysed ? How these reactions are used for the extraction of metal ?
 10. What are the reactions of caustic soda and nitric acid on zinc oxide, magnesium oxide, aluminium oxide and copper ?
 11. What is an alloy ? How would you distinguish an alloy from an amalgam ? What are the chemical principles of preparation of an alloy ? Name three important alloys aluminium and zinc.
 12. What are the actions of (i) air, (ii) water, (iii) dilute hydrochloric acid and (iv) caustic soda on—(a) Sodium (b) Magnesium (c) Iron and Aluminium.
-

রাসায়নিক শব্দ পরিচিতি ও পরিভাষা : কাস্টনার পদ্ধতি—Castner process ; ডাউনস্ পদ্ধতি—Downs Process : উপজাত পদার্থ—By-product : লেব্ল্যাংক পদ্ধতি—Le Blanc process ; সলভে পদ্ধতি—Solvay process ; গ্লাবার লবণ—Glauber's salt ; সল্ট কেক—Salt cake ; ফ্লিন্ট কাচ—Flint glass ; বোতলের কাচ—Bottle glass.

সোডিয়াম নিষ্কাশন প্রসঙ্গে প্রধানত কাস্টনার ও ডাউনস্ পদ্ধতির রাসায়নিক তত্ত্ব বর্ণনা পাঠ্য বিষয়ের অন্তর্ভুক্ত কিন্তু মেটালার্জিক বিস্তৃত বিবরণ পাঠক্রমের অন্তর্ভুক্ত নয়। সোডিয়ামের বিভিন্ন যৌগের মধ্যে সোডিয়াম কার্বনেট, সোডিয়াম সালফেট ও কস্টিক সোডা এবং সাধারণভাবে কাচ-প্রস্তুতি পাঠক্রমের অন্তর্ভুক্ত। সোডিয়ামের একটি প্রাকৃতিক যৌগ হইতে কিভাবে অন্তান্ত্র যৌগ গঠন করা যায় তাহা একটি চার্টের মাধ্যমে দেখাইতে হইবে। ইহাও পাঠক্রমের নির্দেশ।

প্রতীক চিহ্ন—Na ; পারমাণবিক গুরুত্ব—23 ; যৌগ্যতা—1

পরিচয় : সোডিয়াম ও পটাসিয়াম ধাতুর হাইড্রক্সাইড কস্টিক সোডা ও কস্টিক পটাস (Caustic Soda and Caustic potash) নামে পরিচিত। এই যৌগ দুইটি অতি তীব্র ক্ষার। সোডিয়াম ও পটাসিয়াম জলের সহিত বিক্রিয়ায় এরূপ ক্ষার গঠন করে বলিয়া ইহাদের ক্ষারীয় ধাতু (alkaline metal) বলা হয়। ধাতু হিসাবে সোডিয়ামের ব্যবহার ব্যাপক নয় ; কিন্তু সোডিয়ামের যৌগসমূহ শিল্প-বাণিজ্যের পক্ষে অপরিহার্য। লবণ বা সোডিয়াম ক্লোরাইড আমাদের খাণ্ডে নিত্য প্রয়োজন হয় এবং কস্টিক সোডা, সোডিয়াম কার্বনেট, চিলির লবণ বা সোডিয়াম নাইট্রেট রাসায়নিক ও অস্ত্রাস্ত্র শিল্পের জন্য বিশেষভাবে প্রয়োজন হয়। সোডিয়াম মাত্র দেড় শত বৎসর আগে আবিষ্কৃত হইয়াছে ; কিন্তু কস্টিক সোডা, সোডিয়াম কার্বনেট ও সোডিয়াম নাইট্রেট বহু প্রাচীনকাল হইতে ব্যবহৃত হইতেছে। কস্টিক সোডা ক্ষার নামে, সোডিয়াম কার্বনেট সাজিমাটি, সোডা (Soda) বা নেট্রন (natron)

নামে, সোডিয়াম নাইট্রেট সোরা বা সল্টপিটার নামে এবং সোডিয়াম ক্লোরাইড সামুদ্রিক ও খনিজ লবণ নামে বহুকাল হইতেই পরিচিত।

অষ্টাদশ শতাব্দী পর্যন্ত বিজ্ঞানীরা কষ্টিক সোডাকে বরং একটি মৌলিক পদার্থ বলিয়া মনে করিতেন। 1807 খ্রীষ্টাব্দে বৃটিশ বিজ্ঞানী ডেভি কষ্টিক সোডা তাপের সাহায্যে গলাইয়া সেই গলিত কষ্টিক সোডার তড়িদ্বিচ্ছেদ পদ্ধতিতে সর্বপ্রথম সোডিয়াম আবিষ্কার করেন। কষ্টিক সোডা হইতে উৎপন্ন করা হয় বলিয়া এই মৌলিক পদার্থটির নাম দেওয়া হয় **সোডিয়াম**।

প্রাকৃতিক যৌগ (Natural ores) : সোডিয়াম অত্যন্ত সক্রিয় পদার্থ বলিয়া মৌল অবস্থায় প্রকৃতিতে ইহা পাওয়া যায় না। সোডিয়ামের প্রধান প্রাকৃতিক যৌগসমূহ :

(i) **ক্লোরাইড :** খনিজ ও সামুদ্রিক লবণ (salt) তথা,
সোডিয়াম ক্লোরাইড (NaCl)

(ii) **কার্বনেট :** সাজিমাটি, সোডা বা নেট্রন (soda) তথা
সোডিয়াম কার্বনেট (Na_2CO_3)

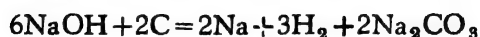
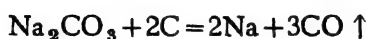
(iii) **নাইট্রেট :** চিলি সল্টপিটার (salt petre) বা চিলির লবণ বা
সোরা ; তথা, সোডিয়াম নাইট্রেট (NaNO_3)

(iv) **পাইরো বোরেট :** বোরাক্স (Borax) বা সোহাগা তথা,
সোডিয়াম পাইরেক্স ($\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7$) ; ভারতে রাজপুতনার সম্বর হ্রদে সৈন্ধব লবণ, বিভিন্ন অঞ্চলে সাজিমাটি এবং হিমালয় অঞ্চলে সোহাগা পাওয়া যায়।

সোডিয়ামের নিষ্কাশন পদ্ধতি

(Extraction of Sodium)

আদি ব্যবস্থায় সোডার সঙ্গে কার্বন অথবা কষ্টিক সোডার সঙ্গে কার্বন ও আয়রন দণ্ড করিয়া সোডিয়াম নিষ্কাশিত করা হইত। যথা :



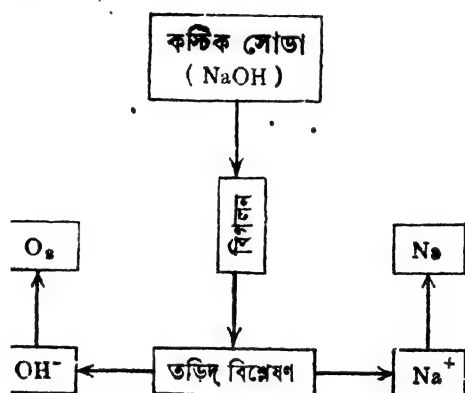
সোডিয়াম পূর্বে একমাত্র কাস্টনার পদ্ধতিতে নিষ্কাশিত করা হইত। বর্তমানে আমেরিকা ও জার্মানিতে ডাউনস পদ্ধতিতেও সোডিয়াম নিষ্কাশিত করা হয়।

1. কাস্টনার পদ্ধতি (Castner process)

(ক) নিষ্কাশনের রাসায়নিক পদ্ধতি (Chemical principle of extraction): কাস্টনার পদ্ধতি বিজ্ঞানী ডেভিয়ার সোডিয়াম নিষ্কাশন পদ্ধতিরই একটি বৃহদায়তন প্রয়োগ। এই পদ্ধতিতে বিগলিত (fused) কষ্টিক সোডার (NaOH) তড়িৎবিশ্লেষণ করিয়া সোডিয়াম উৎপাদন করা হয়।

সোডিয়াম নিষ্কাশন

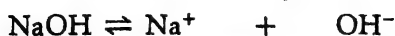
কাস্টনার পদ্ধতি :
(Castner Process)



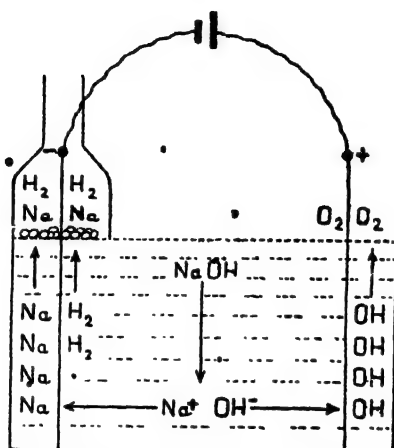
কষ্টিক সোডার জলীয় দ্রবণের তড়িৎবিশ্লেষণের ফলে হাইড্রোজেন, সোডিয়াম ও হাইড্রোক্সিল আয়ন (H^+ , Na^+ ও OH^-) উৎপন্ন হয়। কিন্তু সোডিয়ামের চেয়ে হাইড্রোজেন আয়নের তড়িৎ-ক্ষরণের আগ্রহ বা ক্ষরণ তড়িৎ-বিভবতা (discharge potential) কম বলিয়া ক্যাথোড বিক্রিয়ায় শুুমাত্র হাইড্রোজেন উৎপন্ন হয়।

কাস্টনার পদ্ধতিতে সোডিয়াম উৎপাদনের জন্য কঠিন ও অনার্জ কষ্টিক সোডা (NaOH) ব্যবহার করা হয়। এই কষ্টিক সোডা $320^\circ C$ তাপাংকে বিগলিত করিয়া (fused) সেই তরল পদার্থের মধ্যে তড়িৎ-প্রবাহ চালান হয়। প্রথমে তড়িৎ-বিশ্লেষণের (Electrolytic dissociation) ফলে

পজ্জেটিভ তড়িদ্বাহী সোডিয়াম আয়ন এবং নেগেটিভ তড়িদ্বাহী হাইড্রোকসিল আয়ন গঠিত হয়। যথা :



কস্টিক সোডা সোডিয়াম আয়ন হাইড্রোকসিল আয়ন



কাস্টনার পদ্ধতিতে গলিত কস্টিক সোডার তড়িদ্বিলেপণ

এই সোডিয়াম আয়ন পজ্জেটিভ তড়িদ্বাহী বলিয়া নেগেটিভ তড়িদ্বাহারে তথা ক্যাথোডের দিকে আকর্ষিত হয় এবং ক্যাথোড হইতে নেগেটিভ তড়িৎ তথা ইলেকট্রন গ্রহণ করিয়া সোডিয়াম পরমাণুরূপে ক্যাথোডের উপরে সঞ্চিত হয়।

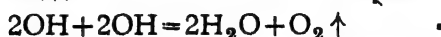


সোডিয়াম আয়ন ইলেকট্রন সোডিয়াম পরমাণু

নেগেটিভ তড়িদ্বাহী হাইড্রোকসিল আয়ন পজ্জেটিভ তড়িদ্বাহার বা অ্যানোডের দিকে আকর্ষিত হয় এবং আয়নের নেগেটিভ তড়িৎ বা ইলেকট্রন বর্জন করিয়া প্রথমে হাইড্রোকসিল মূলকে পরিণত হয়। অ্যানোডের নিকটে একাধিক হাইড্রোকসিল মূলক পরস্পরে বিক্রিয়া ঘটাইয়া অক্সিজেন উৎপন্ন করে।



হাইড্রোকসিল ইলেকট্রন হাইড্রোকসিল
আয়ন মূলক

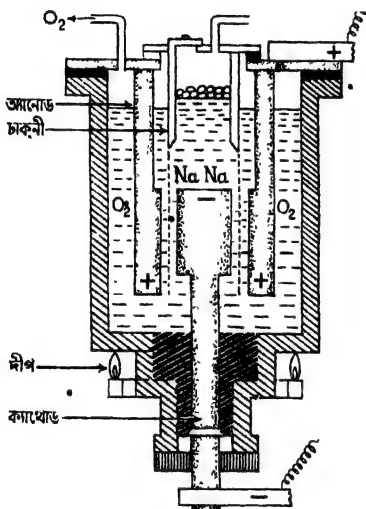


অ্যানোডে যে সামান্য জল উৎপন্ন হয় তাহার তড়িদ্বিলেপনের ফলে ক্যাথোডে সোডিয়ামের সঙ্গে সামান্য পরিমাণে হাইড্রোজেনও উৎপন্ন হয়।

যথা : $2\text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons 2\text{H}^+ + 2\text{OH}^-$; $2\text{H}^+ + 2e \rightarrow 2\text{H} \rightarrow \text{H}_2 \uparrow$;
 $2\text{OH}^- - 2e \rightarrow 2\text{OH}$; $[4\text{OH} \rightarrow 2\text{H}_2\text{O} + \text{O}_2 \uparrow]$; এই হাইড্রোজেন
 ক্যাথোডে সঞ্চিত সত্ত্ব উৎপন্ন সোডিয়াম ধাতুকে আবরণরূপে ঢাকিয়া রাখে এবং
 বায়ুর অক্সিজেনের বিক্রিয়া হইতে রক্ষা করে ।

সুতরাং বিগলিত কষ্টিক সোডার তড়িদ্বিচ্ছেষণের ফলে ক্যাথোডে সঞ্চিত
 হয় সোডিয়াম ও সামান্য হাইড্রোজেন এবং অ্যানোডে উৎপন্ন হয় অক্সিজেন ।
 এই ক্যাথোডে সঞ্চিত সোডিয়াম হাতলের সাহায্যে সংগ্রহ করা হয় ।

(খ) **সম্ম ও উৎপাদন ব্যবস্থা :** কাস্টনার পদ্ধতিতে যে পাত্রে কষ্টিক
 সোডার তড়িদ্বিচ্ছেষণ করা হয় তাহাঁ ঢালাই লোহা দ্বারা তৈরী প্রায় দেড়
 ফুট ব্যাস ও দুই ফুট উচ্চ একটি
 আবদ্ধ (closed) গোলাকার
 ট্যাংক । এই ট্যাংকের মাঝখানে
 থাকে একটি লোহার দণ্ড । দণ্ডটির
 উপরের অংশ নীচের অংশের চেয়ে
 প্রশস্ততর । ইহার নীচের অংশে
 কষ্টিক সোডা জমাইয়া দণ্ডটিকে স্থির
 রাখা হয় । এই লোহার দণ্ডটিকে
 ব্যবহার করা হয় ক্যাথোড রূপে ।
 লোহার ক্যাথোড দণ্ডটিকে আবেষ্টন
 করিয়া বুলাইয়া রাখা হয় একটি
 নি কেল সিলিণ্ডার । এই
 সিলিণ্ডারটিকে অ্যানোড রূপে
 ব্যবহার করা হয় ।



কাস্টনার পদ্ধতিতে সোডিয়াম প্রস্তুতি

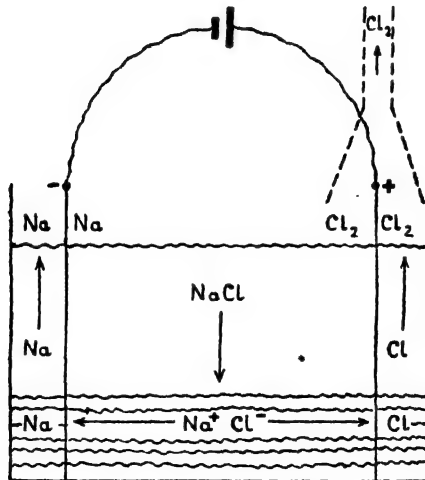
ক্যাথোডের ঠিক উপরে ঢাকনীর আকারে একটি লোহার চোঙ বা নলাকার
 পাত্র বুলানো থাকে । এই পাত্রটির নীচের দিকে বুলানো থাকে একটি তার-
 জাল । এই তার-জাল ক্যাথোড হইতে অ্যানোডকে পৃথক রাখার জন্ত ব্যবহার
 করা হয় । মূল লোহার ট্যাংকের তলায় থাকে দীপ বা বার্নার ।

বার্নার জ্বলাইয়া পাত্রের কষ্টিক সোডা বিগলিত করা হয় । পাত্রের প্রায়
 দুই-তৃতীয়াংশ স্থান তরল কষ্টিক সোডায় পূর্ণ থাকে । গলিত কষ্টিক সোডার

তাপাংক প্রায় 330°C মাত্রায় স্থির রাখা হয়। কারণ উষ্ণতা আরও বৃদ্ধি পাইলে সত্তা নিকাশিত সোডিয়াম তরল কষ্টিক সোডার দ্রবীভূত হইয়া যায়। তড়িদ্বিলেপনের ফলে ক্যাথোড দণ্ডে যে সোডিয়াম সঞ্চিত হয় তাহা তার-জালের বেড়ার জন্তু অ্যানোডের দিকে ছড়াইয়া পড়িতে পারে না। এই সোডিয়াম ক্যাথোডের মাথার উপর ঝুলানো লোহার চোঙে সঞ্চিত হয় এবং ইহা হাইড্রোজেন গ্যাসের আবরণে অবিকৃত থাকে। এই ভাসমান সোডিয়াম সচ্ছিন্ন হাতল দ্বারা গলিত কষ্টিক সোডার উপর হইতে তুলিয়া লওয়া হয়। তড়িদ্বিলেপনের সময় স্নে অক্সিজেন ও স্বল্প হাইড্রোজেন উৎপন্ন হয় তাহা মূল ট্যাংকের মাথায় ফিট-করা নির্গম-নলের মাধ্যমে বাহির হইয়া যায়।

2. ডাউনস পদ্ধতি (Downs Process)

(ক) রাসায়নিক পদ্ধতি (Chemical Principle of extraction) :
ডাউন পদ্ধতিতে বিগলিত সোডিয়াম ক্লোরাইড (fused NaCl) বা সাধারণ লবণের তড়িদ্বিলেপন করিয়া সোডিয়াম উৎপাদন করা হয়।



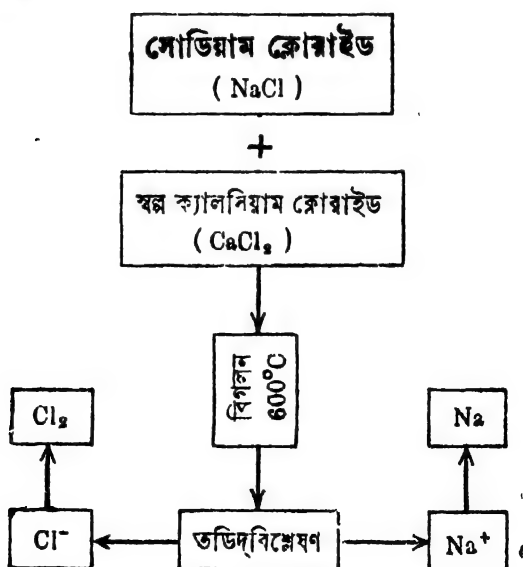
ডাউনস পদ্ধতিতে গলিত সোডিয়াম ক্লোরাইডের তড়িদ্বিলেপন

সোডিয়াম ক্লোরাইড দ্রবণের তড়িদ্বিলেপনের ফলে ক্যাথোডে সোডিয়ামের পরিবর্তে হাইড্রোজেন উৎপন্ন হয়। কারণ সোডিয়াম আয়নের (Na^+) চেয়ে হাইড্রোজেন আয়নের (H^+) তড়িদ্ব-করণের আগ্রহ বা বিভবতা (discharge

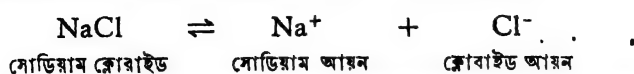
potential.) কম। তাই সোডিয়াম ক্লোরাইডের তড়িদ্বিলেষণের উৎপন্ন হয় হাইড্রোজেন ও অক্সিজেন।

কাস্টনার পদ্ধতির আয় ডাউনস পদ্ধতিতেও তাই তাপের সাহায্যে শুষ্ক সোডিয়াম ক্লোরাইড গলাইয়া সেই গলিত তরলের মধ্যে তড়িদ্রবাহ চালানো হয়। কিন্তু সোডিয়াম ক্লোরাইডের গলনাংক প্রায় 800°C ; এই তাপাংকে যে সোডিয়াম উৎপন্ন হয় তাহা অংশত বাষ্পে পরিণত হইয়া এক রকম 'ক্যাশা' সৃষ্টি করে এবং এরূপ উচ্চ তাপে উৎপন্ন ক্লোরিনের ক্ষয়-ক্ষমতাও (corrosive power) অত্যন্ত তীব্র হইয়া উঠে। তাই তড়িদ্বিলেষণের আগে সোডিয়াম ক্লোরাইডের সঙ্গে স্বল্প সোডিয়াম কার্বনেট (Na_2CO_3) বা সোডিয়াম ফ্লুরাইড (NaF) অথবা ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড (CaCl_2) মিশ্রিত করা হয়। এরূপ মিশ্রণের ফলে সোডিয়াম ক্লোরাইডের গলনাংক (melting point) প্রায় 600°C তাপাংকে নামিয়া যায়। এরূপ তাপাংকে সোডিয়ামের 'ক্যাশা' তৈরী হয় না এবং ক্লোরিনের ক্ষয়-ক্ষমতাও হ্রাস পায়।

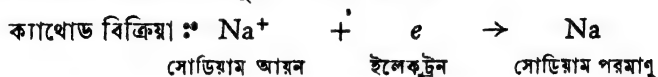
ডাউনস পদ্ধতি:
(Downs Process)



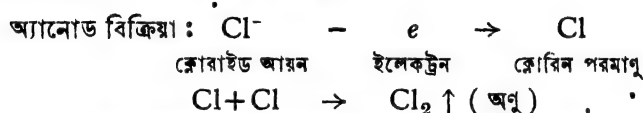
বিগলিত সোডিয়াম ক্লোরাইডের তড়িদ্‌বিয়োজনের* (electrolytic dissociation) ফলে সোডিয়াম ও ক্লোরিন আয়ন গঠিত হয়।



পূর্ণাঙ্গিত সোডিয়াম আয়ন ক্যাথোডের দিকে আকর্ষিত হইয়া বিপরীতধর্মী নেগেটিভ তড়িৎ বা ইলেকট্রন বর্জন করিয়া সোডিয়াম পরমাণুতে পরিণত হয়। এই সোডিয়াম নিষ্কাশিত ধাতুরূপে সংগ্রহ করা হয়।



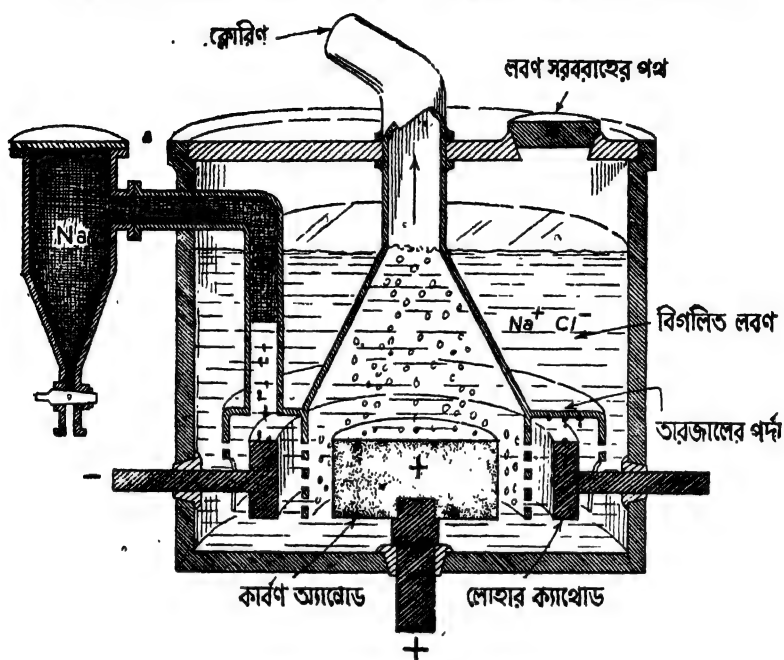
নেগেটিভ ক্লোরাইড আয়ন অ্যানোডের দিকে আকর্ষিত হয় এবং ইলেকট্রন বর্জন করিয়া ক্লোরিন পরমাণুতে এবং শেষ পর্যায়ে গ্যাসীয় ক্লোরিন অণুতে পরিণত হয়। এই ক্লোরিন গ্যাসরূপে নির্গত হইয়া যায় এবং উপজাত দ্রব্য (by-product) রূপে সংগ্রহ করা হয়।



(খ) যন্ত্র ও উৎপাদন ব্যবস্থা : বিগলিত সোডিয়াম ক্লোরাইডের তড়িদ্‌বিশ্লেষণ করিয়া সোডিয়াম নিষ্কাশনের পদ্ধতি 1924 খ্রীষ্টাব্দে আবিষ্কার করেন মার্কিন বিজ্ঞানী ডাউনস্। তড়িদ্‌বিশ্লেষণ করা হয় লোহা দ্বারা তৈরী একটি আবদ্ধ পাত্রে। এই পাত্রটির মাঝখানে বসানো থাকে গ্র্যাফাইট জাতীয় একটি প্রশস্ত কার্বন দণ্ড। এই কার্বন দণ্ডটিকে ব্যবহার করা হয় অ্যানোড রূপে। কার্বন দণ্ডটি আবৃত করিয়া ফিট-করা থাকে একটি বলয়াকৃতি লোহার পাত। এই লোহার পাতটি ব্যবহার করা হয় ক্যাথোড রূপে। এই ক্যাথোড বলয়টি তারজালের আবরণে ঢাকা থাকে এবং এই তারজালের সঙ্গে সংযুক্ত থাকে একটি সাইফন নল (siphon)। এই সাইফন নলটি প্রবেশ করে একটি কেরোসিনপূর্ণ পাত্রে। পক্ষান্তরে অ্যানোড-রূপী কার্বন দণ্ডটি উপুড়-করা-ফানেলাকৃতি একটি পোরসেলিন বা অগ্নিসহ্য-মৃস্তিকায় (fire clay) তৈরী চোঙ ঢাকা থাকে।

600°C তাপাংকে তড়িদ্‌বিশ্লেষণের ফলে যে সোডিয়াম নিষ্কাশিত হয় তাহা লোহার বলয়ের উপরে সঞ্চিত হইয়া সাইফন নলের পথে কেরোসিনপূর্ণ পাত্রে গিয়া সংগৃহীত হয়। অ্যানোড দণ্ডে যে ক্লোরিন উৎপন্ন হয় তাহা

পোরসেলিন চোড়ের ভিতর দিয়া নির্গত হইয়া যায়। উপজাত পদার্থ বা বাই-প্রডাক্ট (by-product) রূপে এই ক্লোরিন অগ্ন্যাগ্নি শিল্পে ব্যবহার করা যায়।



ডাউনস্ পদ্ধতিতে সোডিয়াম প্রস্তুতি

কাস্টনার ও ডাউনস্ পদ্ধতির তুলনা : ডাউনস্ পদ্ধতিতে কাঁচামাল-রূপে ব্যবহার করা হয় সাধারণ লবণ। কিন্তু কাস্টনার পদ্ধতিতে ব্যবহার করা হয় কৃত্তিক সোডা। কৃত্তিক সোডা প্রথমে তৈরী করা হয় সোডিয়াম ক্লোরাইড হইতে। কিন্তু ডাউনস্ পদ্ধতিতে সরাসরি সোডিয়াম ক্লোরাইড ব্যবহার করা হয়। তাই, ডাউনস্ পদ্ধতিতে কাঁচামালের দাম পড়ে খুব কম। কিন্তু এই পদ্ধতিতে তাপমাত্রা বেশি প্রয়োজন হয় এবং কিছু সোডিয়াম বাষ্পাকারে উড়িয়া যায়।

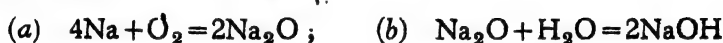
সোডিয়ামের সাধারণ ধর্ম

ভৌত ধর্ম (Physical properties)

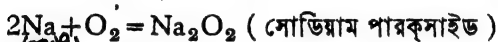
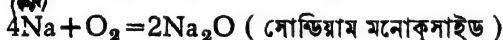
- বিশুদ্ধ সোডিয়ামের বর্ণ রূপালী।
 - সোডিয়াম একটি নরম পদার্থ। ইহা ছুরি দিয়া কাটা যায়।
 - ইহার ঘনত্ব—0.97 ; তাই ইহা জলে ভাসে।
 - ইহার গলনাংক 98°C এবং স্ফুটনাংক 880°C ।
- ইহা একক পরমাণুরূপে (mono-atomic) বাষ্পে পরিণত হয়।

রাসায়নিক ধর্ম (Chemical properties)

(i) বায়ুর ক্রিয়া (Action of air) : শুষ্ক বায়ুতে সোডিয়াম অবিকৃত থাকে ; কিন্তু জলীয় বাষ্পপূর্ণ বায়ুতে (ক) প্রথমে ইহা বিবর্ণ সোডিয়াম মনোক্সাইডে (Na_2O), (খ) পরে বায়ুর জলীয় বাষ্পের সঙ্গে বিক্রিয়ায় সোডিয়াম হাইড্রক্সাইডের (NaOH) এবং শেষ পর্যায়ে (গ) এই হাইড্রক্সাইড বায়ুর কার্বন ডাই-অক্সাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় সোডিয়াম কার্বনেট (Na_2CO_3) পরিণত হয়। যথা :



(ii) বায়ুতে দহন ক্রিয়া (Burning in air) : বায়ুতে দহন করিলে সোডিয়াম স্বর্ণাভ হলুদ শিখায় প্রদীপ্ত হইয়া দুই রকম অক্সাইড গঠন করে। যথা :



(iii) জলের ক্রিয়া (Action of water) : জলের সঙ্গে সোডিয়াম তীব্রভাবে বিক্রিয়া ঘটায় এবং ক্ষার গঠন করে। বিক্রিয়ার পরে ক্ষারীয় জলের স্পর্শে লাল লিটমাস কাগজ নীল হইয়া যায়।



(iv) অ্যাসিডের ক্রিয়া (Action of acid) : অ্যাসিডের সঙ্গে সোডিয়াম বিস্ফোরণের তীব্রতায় বিক্রিয়া ঘটায়।

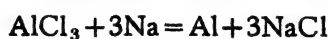


(v) ক্ষারের ক্রিয়া (Action of alkali) : ক্ষারের সঙ্গে সোডিয়ামের বিক্রিয়া ঘটে না।

(vi) ক্লোরিনের ক্রিয়া (Action of chlorine) : ক্লোরিনের সঙ্গে তপ্ত সোডিয়াম হলুদ বর্ণের প্রদীপ্ত শিখা বিকীর্ণ করিয়া বিক্রিয়া ঘটায় এবং ক্লোরাইড লবণ গঠন করে। যথা :



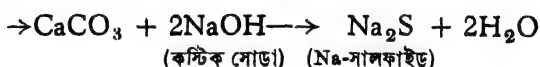
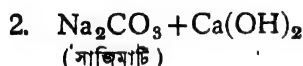
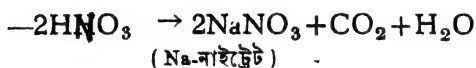
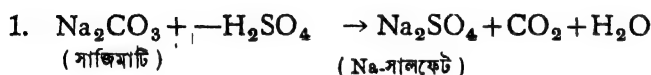
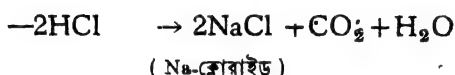
(vii) বিজারণ ক্ষমতা (Reducing action) : সোডিয়াম একটি প্রবল বিজারক পদার্থ (reducing agent)। ইহা বিশেষভাবে জৈব রসায়নের ক্ষেত্রে বিজারকরূপে ব্যবহার করা হয়। বিজারণ ক্রিয়া :



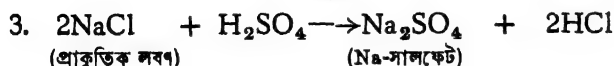
(viii) ধাতু সংকর (Alloy and amalgam): সোডিয়াম পটাসিয়ামের সঙ্গে ধাতু-সংকর (alloy) এবং মার্কায়ির সঙ্গে পারদ-সংকর (amalgam) গঠন করে।

(ix) প্রধান যৌগ (Important compounds): সোডিয়াম মনোক্সাইড এবং পারক্সাইড (Na_2O , এবং Na_2O_2), কঠিক সোডা বা সোডিয়াম হাইড্রক্সাইড (NaOH), সোডিয়াম ক্লোরাইড (NaCl) এবং সোডিয়াম কার্বনেট বা সোডা (Na_2CO_3), সোডিয়াম সালফেট (Na_2SO_4), সোডিয়াম সালফাইড (Na_2S)—এই পদার্থগুলি সোডিয়ামের প্রধান যৌগ।

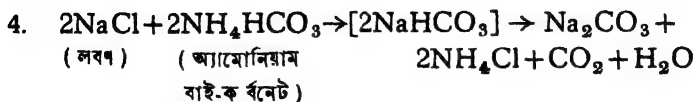
প্রাকৃতিক যৌগ হইতে সোডিয়ামের অন্যান্য যৌগ প্রস্তুতি



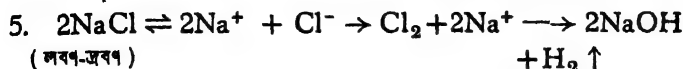
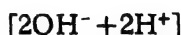
তাপ



তাপ

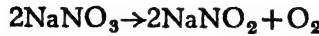


তড়িৎবিচ্ছেদ



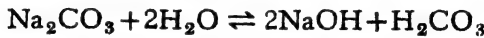
সোডিয়াম যৌগের বৈশিষ্ট্য

- (i) সমস্ত সোডিয়াম-যৌগ জলে দ্রবণীয়।
 (ii) যে-কোন সোডিয়াম-যৌগ উত্তাপের ফলে গলিয়া যায়।, একমাত্র সোডিয়াম নাইট্রেট উত্তাপের ফলে নাইট্রাইট যৌগে পরিণত হয়। যথা :



(iii) সোডিয়াম হাইড্রক্সাইড একটি তীব্র ক্ষার। ইহা স্বাভাবিক অবস্থায় কার্বন ডাই-অক্সাইড (CO_2) শোষণ করিয়া সোডিয়াম কার্বনেট (Na_2CO_3) যৌগে পরিণত হয়।

(iv) সোডিয়াম কার্বনেট (Na_2CO_3) দ্রবণ আর্দ্র-বিশ্লেষিত হয় বলিয়া ইহার মধ্যে ক্ষারের লক্ষণ প্রকাশ পায়। যথা :



(v) ধাতু রূপে সোডিয়ামের ব্যবহার সীমাবদ্ধ কিন্তু সোডিয়ামের ক্লোরাইড, কার্বনেট, হাইড্রক্সাইড, সালফেট ও নাইট্রেট (NaCl , Na_2CO_3 , NaOH , Na_2SO_4 , NaNO_3) ইত্যাদি যৌগ ব্যাপকভাবে ব্যবহৃত হয়।

(vi) সোডিয়ামের কতিপয় যৌগ যথা, ক্লোরাইড, নাইট্রেট ও কার্বনেট যৌগ (NaCl , NaNO_3 এবং Na_2CO_3) প্রকৃতিতে ব্যাপকভাবে পাওয়া যায়।

সোডিয়ামের ব্যবহার (Uses) : (i) সোডিয়াম হইতে সোডিয়াম পারক্সাইড তৈরী করা হয়। এই যৌগটি অক্সিজেন সরবরাহকারী এবং জারক পদার্থরূপে ব্যবহৃত হয়। (ii) উচ্চ তাপাংকের থার্মোমিটারে পারদের পরিবর্তে সোডিয়াম-পটাসিয়াম ধাতু-সংকর ব্যবহার করা হয়। (iii) সোডিয়াম পারদ-সংকর জৈব রসায়নে রাসায়নিক বিজারকরূপে (reducing agent) এবং (iv) সোডামাইড ও সায়নামাইড তৈরী করার জন্য সোডিয়ামের প্রয়োজন হয়।

সনাক্তকরণ (Test) : (i) সোডিয়ামের যে-কোন যৌগ ঘন হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড সিক্ত গ্লাটিনাম তারের মুখে লাগাইয়া বুনসেন দীপের অদীপ্ত জারণ শিখায় দৃষ্ট করা হইলে স্বর্ণাভ হলুদ বর্ণের প্রদীপ্ত আলোক শিখা বিকীর্ণ করে।

(ii) 'সোডিয়াম লবণের দ্রবণে পটাসিয়াম হাইড্রোক্সি-টারটারেট মিশ্রিত করিলে সাদা অধঃক্ষেপ পড়ে।

শিল্পে প্রয়োজনীয় সোডিয়ামের প্রধান যৌগসমূহ : সোডিয়াম কার্বনেট (Na_2CO_3), কষ্টিক সোডা (NaOH), সোডিয়াম সালফেট (Na_2SO_4), সোডিয়াম নাইট্রেট (NaNO_3) এবং সোডিয়াম ক্লোরাইড (NaCl) সোডিয়ামের প্রধান যৌগসমূহ। এই যৌগগুলি শিল্পদ্রব্যরূপে ব্যাপকভাবে ব্যবহার করা হয়।

সোডিয়াম কার্বনেট (Sodium Carbonate)

সোডিয়াম কার্বনেট অতি প্রয়োজনীয় রাসায়নিক দ্রব্য। খুব কম শিল্পই আছে যাহাতে সোডিয়াম কার্বনেটের প্রয়োজন না হয়। কাচ, সাবান, স্মৃতি-শিল্প এবং বিভিন্ন রাসায়নিক দ্রব্য প্রস্তুতিতে প্রতি বৎসর প্রায় চল্লিশ লক্ষ টন সোডিয়াম কার্বনেটের প্রয়োজন হয়। সোডিয়াম কার্বনেটকে সাধারণভাবে সোডাও বলা হয়।

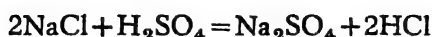
1. লে ব্লাংক পদ্ধতি (Le Blanc Process)

পূর্বে প্রধানত লে ব্লাংক পদ্ধতিতে সোডিয়াম কার্বনেট তৈরী করা হইত। কিন্তু বর্তমানে সলভে বা অ্যামোনিয়া-সোডা পদ্ধতিতে অধিকাংশ সোডিয়াম কার্বনেট তৈরী করা হয়।

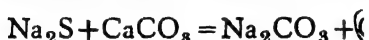
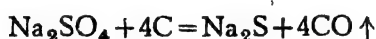
পূর্বে সোডিয়াম কার্বনেটের প্রধান উৎস ছিল প্রাকৃতিক স্ট্রাটিন তথা, সোডা বা সাজ্জিয়াটি। 1787 খ্রীষ্টাব্দে ফ্রেঞ্চ অ্যাকাডেমী সোডিয়াম কার্বনেট উৎপাদন পদ্ধতি আবিষ্কারের জন্য 100 পাউণ্ড মূল্যের একটি পুরস্কার ঘোষণা করেন। নিকলাস লে ব্লাংক নামে এক চিকিৎসক অক্লান্ত গবেষণার ফলে সোডিয়াম কার্বনেট উৎপাদনের একটি পদ্ধতি আবিষ্কার করিতে সক্ষম হন। লে ব্লাংক পদ্ধতিটি এইরূপ :

(i) রাসায়নিক পদ্ধতি (Chemical Principle) : প্রথমে সাধারণ লবণের (NaCl) সঙ্গে সালফিউরিক অ্যাসিড (H_2SO_4) জাল দিয়া হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড (HCl) তৈরী করা হয়। এই বিক্রিয়ায় সোডিয়াম সালফেট (Na_2SO_4) লবণও তৈরী হয়।

এরূপ শিল্পজাত সোডিয়াম সালফেটকে **সল্ট-কেক** (Salt cake) বলা হয়। বিক্রিয়া ঘটে এইভাবে :



(ii) এই সোডিয়াম সালফেট একটি কঠিন পদার্থ। ইহার বিচূর্ণের সঙ্গে শুঁড়া অঙ্গার (C) ও চুনা-পাথর (CaCO_3) মিশাইয়া উচ্চতাপে উত্তপ্ত করা হয়। অঙ্গারের কার্বন প্রথমে সোডিয়াম সালফেটকে (Na_2SO_4) সোডিয়াম সালফাইড (Na_2S), রূপে বিজারিত করিয়া দেয়। এই সোডিয়াম সালফাইড পরে চুনাপাথর বা ক্যালসিয়াম কার্বনেটের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটিয়া সোডিয়াম কার্বনেট ও ক্যালসিয়াম সালফাইড (CaS) গঠন করে। এই সোডিয়াম কার্বনেট ও ক্যালসিয়াম সালফাইডের মিশ্রণকে **কালো ভস্ম** (Black ash) বলা হয়। বিক্রিয়া :



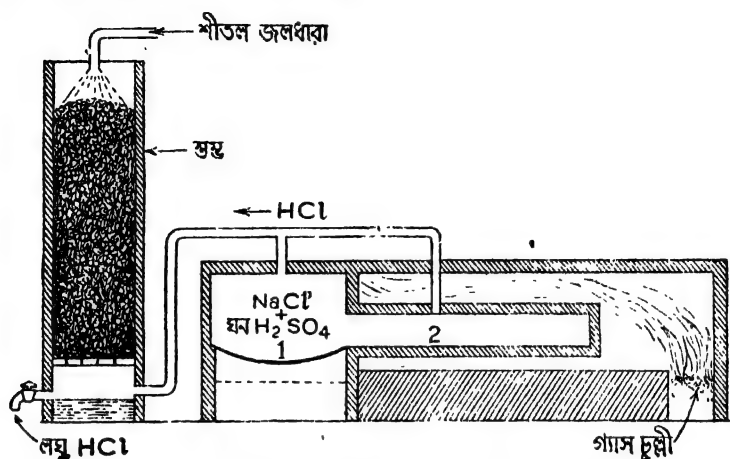
(iii) সোডিয়াম কার্বনেট জলে দ্রবণীয় কিন্তু ক্যালসিয়াম সালফাইড প্রায় অদ্রবণীয়। সুতরাং বিক্রিয়ার শেষ পর্যায়ে সোডিয়াম কার্বনেট ও ক্যালসিয়াম সালফাইডের মিশ্রণ জলে মিশাইয়া সেই জলীয় দ্রবণ ছাঁকিয়া লওয়া হয়। এই দ্রবণকে বাষ্পীভূত করিয়া স্ফটিকাকারে সোডিয়াম কার্বনেট ($\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$) সংগ্রহ করা হয়।

যন্ত্র ও উৎপাদন ব্যবস্থা : লবণ ও ঘন সালফিউরিক অ্যাসিডের বিক্রিয়া ঘটানো হয় সংযুক্ত বা মাফল-চুল্লী (Muffle furnace) আতীর সল্ট কেক চুল্লীতে (salt cake furnace)। এই বিক্রিয়া ঘটে ছই পর্যায়ে। চুল্লীর লোহার পাত্রে (iron pan) লবণ ও অ্যাসিড মিশ্রণ উত্তপ্ত করার কলে প্রথম পর্যায়ে তৈরী হয় সোডিয়াম বাই-সালফেট। যথা : $\text{NaCl} + \text{H}_2\text{SO}_4 = \text{NaHSO}_4 + \text{HCl}$

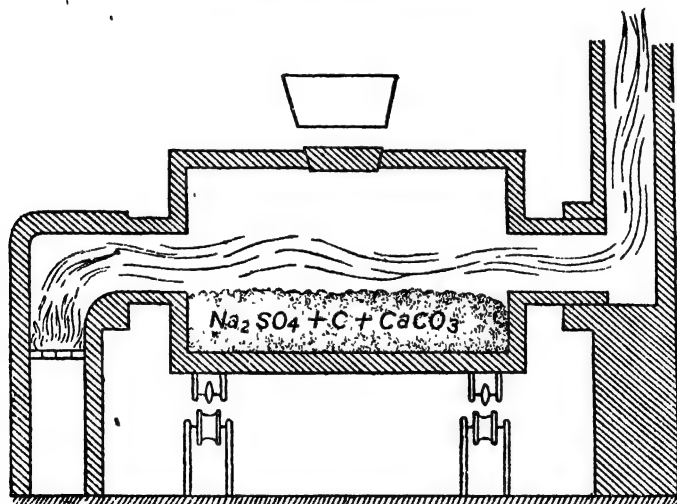
এই সোডিয়াম বাই-সালফেট ও লবণ মিশ্রণ পরবর্তী পর্যায়ে চুল্লীর মূল গহ্বরে (hed of the furnace) উচ্চতর তাপংকে উত্তপ্ত করিয়া সোডিয়াম সালফেটে পরিণত করা হয়। যথা : $\text{NaHSO}_4 + \text{NaCl} = \text{Na}_2\text{SO}_4 + \text{HCl}$

পিঠার আকারে গঠিত হয় বলিয়া এই সোডিয়াম সালফেটকে বলা হয় **সল্ট কেক** (Salt Cake)।

এই সল্ট কেক চূর্ণ করিয়া বিচূর্ণিত করলা বা কোক ও চূনাপাথরের (CaCO_3) সঙ্গে মিশ্রিত করা হয়। এই মিশ্রণ উত্তপ্ত করা হয় ঘূর্ণায়মান চুল্লীতে (Revolving



রিভারবারেটারী চুল্লীতে সল্টকেক (Na_2SO_4) প্রস্তুতি ও
হাইড্রোক্সারিক অ্যাসিড উৎপাদন

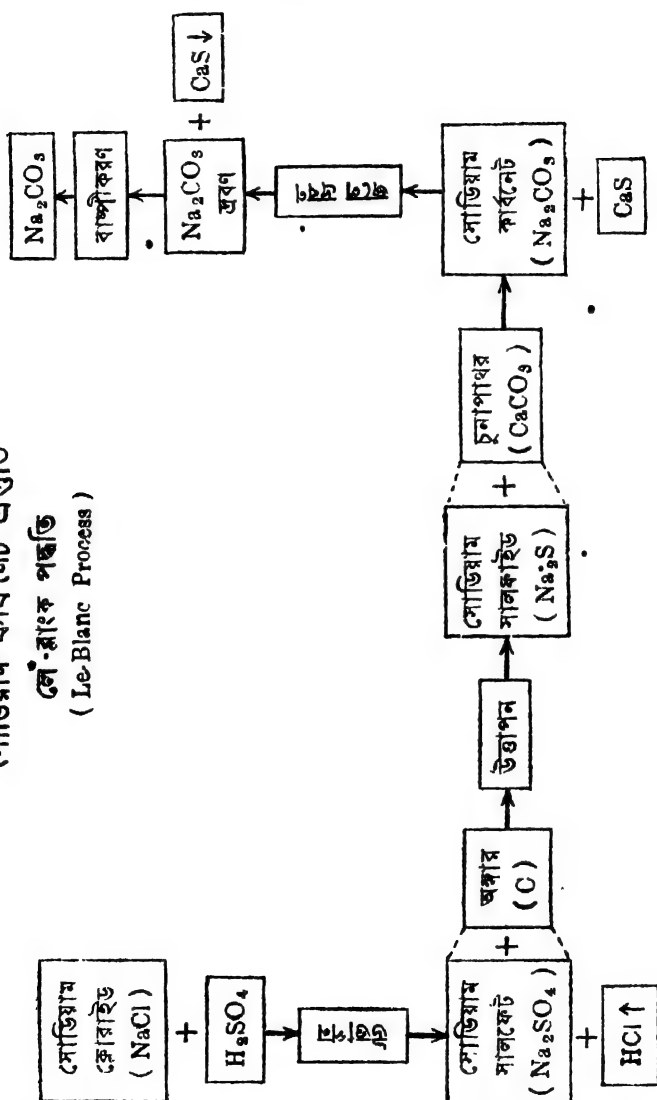


ঘূর্ণায়মান চুল্লীতে সোডা প্রস্তুতি

furnace)। এই চুল্লীর দহন-পাত্রটির আকৃতি ঢাকের স্নায় এবং ইহার ভিতরে অগ্নিসহা যন্ত্রিকার প্রলেপ দেওয়া থাকে। এই ঢাকের আকৃতি দহন-পাত্রে বিকারক মিশ্রণ ভরিয়া দহন-পাত্রটি অবিরাম আবর্তিত করিয়া একদিকে সল্ট কেক, কোকও

চূনাপাথর মিশ্রিত করা হয় এবং অপরদিকে জ্বালানী গ্যাসদ্বারা জ্বলন-পাত্রটিকে উত্তপ্ত করা হয়। এরূপ বিক্রিয়ার তৈরী হয় সোডিয়াম কার্বনেট ও ক্যালসিয়াম

সোডিয়াম কার্বনেট প্রস্তুতি
লে-ব্লাংক পদ্ধতি
(Le-Blanc Process)



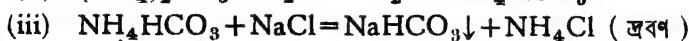
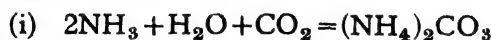
সালকাইড এবং ইহাদের মিশ্রণকে ($\text{Na}_2\text{CO}_3 + \text{CaS}$) বলা হয় কালো তাম্র বা ব্ল্যাক অ্যাশ (Black ash)। এই ব্ল্যাক অ্যাশ জ্বলিত করিয়া অজবর্ণ ক্যালসিয়াম সালকাইড বিচ্ছিন্ন করা হয় এবং সোডিয়াম কার্বনেট অবণ বাষ্পায়িত

করিয়। দানাদার সোডা (soda crystal— $\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$) প্রস্তুত করা হয়। এই সোডা তাপে জারিত (calcined) করিয়া অনাঙ্গ সোডা ভস্ম (anhydrous soda ash) তৈরী করা হয়।

লে ব্রাংক পদ্ধতি ব্যৱসাধ্য বলিয়া বর্তমানে পরিত্যক্ত কিন্তু সল্ট কেক ও হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড তৈরী করার জন্ত এই পদ্ধতির প্রথম অংশ এখনও কার্যকরী রাখা হইয়াছে।

2. অ্যামোনিয়া-সোডা বা সল্ভে পদ্ধতি (Ammonia-Soda or Solvay Process)

রাসায়নিক পদ্ধতি (Chemical principle): এই পদ্ধতিতে সোডিয়াম কার্বনেট উৎপাদনের মূল রাসায়নিক উপাদান (i) সোডিয়াম ক্লোরাইড বা সাধারণ লবণ (NaCl), (ii) অ্যামোনিয়া (NH_3) ও (iii) কার্বন ডাই-অক্সাইড (CO_2)। প্রথমে ঘন লবণ-জলের (brine) তথা লবণ-দ্রবণের সঙ্গে অ্যামোনিয়া মিশ্রিত করিয়া অ্যামোনিয়া-সম্পৃক্ত লবণ-জলের একটি ঘন দ্রবণ (brine saturated with ammonia) তৈরী করা হয়। এই অ্যামোনিয়া-সম্পৃক্ত লবণ-জলের দ্রবণে চালানো হয় কার্বন ডাই-অক্সাইড। এবং বিভিন্ন পর্যায়ে বিক্রিয়ায় সোডিয়াম বাই-কার্বনেট তৈরী হয়। প্রথমে অ্যামোনিয়ার সঙ্গে কার্বন ডাই-অক্সাইডের বিক্রিয়ায় অ্যামোনিয়াম বাই-কার্বনেট (NH_4HCO_3) গঠিত হয়। এই অ্যামোনিয়াম বাই-কার্বনেট লবণ-জলের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইয়া সোডিয়াম বাই-কার্বনেট (NaHCO_3) ও অ্যামোনিয়াম ক্লোরাইড (NH_4Cl) গঠন করে। সোডিয়াম বাই-কার্বনেটের দ্রবণীয়তা খুব কম। তাই, ইহা দ্রবণের তলায় অধঃক্ষিপ্ত হইয়া পড়ে এবং দ্রবণে মিশ্রিত থাকে অ্যামোনিয়াম ক্লোরাইড। বিভিন্ন পর্যায়ে বিক্রিয়া ঘটে এই ভাবে:

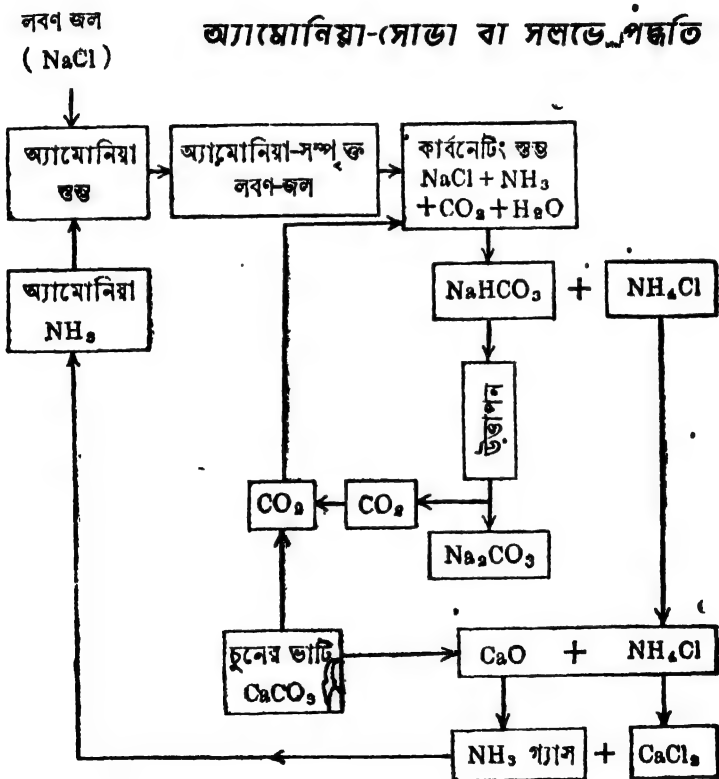


এই সোডিয়াম বাই-কার্বনেট অধঃক্ষেপ ছাকিয়া লওয়া হয় এবং ইহা উচ্চ তাপে উত্তপ্ত করিলে সোডিয়াম বাই-কার্বনেট কঠিন সোডিয়াম কার্বনেটে পরিণত হয় এবং কার্বন ডাই-অক্সাইড ও জলীয় বাষ্প নির্গত হইয়া বাষ্পাকারে উড়িয়া যায় এবং এইভাবে শেষ পর্যন্ত সোডিয়াম কার্বনেট বা সোডা তৈরী করা হয়। শেষ বিক্রিয়া:



Na-বাই-কার্বনেট Na-কার্বনেট

যন্ত্র ও উৎপাদন ব্যবস্থা : সোডিয়াম কার্বনেট উৎপাদনের কারখানার দুইটি স্তর ব্যবহার করা হয়। প্রথমে অ্যামোনিয়া-সস্ত্র ঘন লবণ-জলের সঙ্গে অ্যামোনিয়া মিশ্রিত করিয়া অ্যামোনিয়া-সম্পৃক্ত লবণ-জলের স্রবণ তৈরী করা হয়। দ্বিতীয় স্তরটির নাম কার্বনেটিং টাওয়ার (carbonating tower)। এই স্তরে অ্যামোনিয়া-সম্পৃক্ত লবণ-জলের সঙ্গে কার্বন ডাই-অক্সাইড মিশ্রিত করিয়া রাসায়নিক বিক্রিয়া সম্পন্ন করা হয়। কার্বন ডাই-অক্সাইড তৈরী করা হয় চুনাভাটিতে চুনা পাথর দগ্ধ করিয়া। অ্যামোনিয়াম ও কার্বন ডাই-অক্সাইড একবার উৎপন্ন হইলে বারবার ইহাদের উপজাত (by-product) পদার্থরূপে ব্যবহার করা যায়।

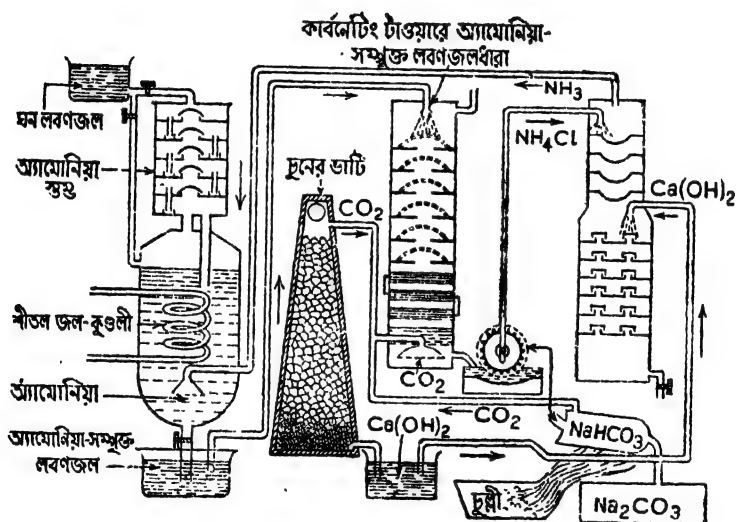


প্রথম স্তরটির উপর হইতে ঘন লবণ-জল বারানো হয় উপরে-নীচে সারি সারি কতকগুলি সজ্জিত প্লেটের উপরে। স্তরের মধ্যে অ্যামোনিয়া পাঠানো হয় তলদেশ হইতে। নিম্নগামী লবণ-জলের দ্বারা উত্তরগামী অ্যামোনিয়া গ্যাস সজ্জিত প্লেটের

যেখানে ঘনিষ্ঠভাবে মিশ্রিত হইবার সুযোগ লাভ করে। এইভাবে অ্যামোনিয়া-সম্পৃক্ত যে লবণ-জলের দ্রবণ তৈরী হয় তাহা শুষ্কের তলার রক্ষিত গ্রাহক পাণ্ড্রে সংগৃহীত হয়। যে উদ্বৃত্ত অ্যামোনিয়া নির্গম-নলের মাধ্যমে নির্গত হইয়া যায় তাহা আবার অ্যামোনিয়া শুষ্কের তলদেশে পাঠানো হয়।

অ্যামোনিয়া-সম্পৃক্ত দ্রবণ 40°C — 50°C তাপাংকে রাখার প্রয়োজন হয়। তাই, শুষ্কের তলদেশে দ্রবণের গ্রাহকপাণ্ড্রে রক্ষিত কুণ্ডলী-নলের ভিতর দিয়া শীতল জল প্রবাহিত করিয়া তাপমাত্রা নিয়ন্ত্রিত করা হয়। কারণ, উচ্চতাপে লবণ-জলের মধ্যে অ্যামোনিয়ার দ্রবণীয়তা হ্রাস পায়।

দ্বিতীয় শুষ্ক ভাণ্ডা কার্বনেটিং টাওয়ারের (carbonating tower) উপর হইতে করানো হয় অ্যামোনিয়া-সম্পৃক্ত লবণ-জলের দ্বারা এবং শুষ্কের তলদেশ হইতে

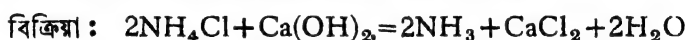


অ্যামোনিয়া সোডা (সম্পৃক্ত) পদ্ধতির বাস্তবিক ব্যবস্থা

পাঠানো হয় কার্বন ডাই-অক্সাইড গ্যাস। শুষ্কের মাঝখানে সারি সারি সজ্জিত প্লেটের উপরে নিম্নগামী অ্যামোনিয়া-সম্পৃক্ত লবণ-জলের সঙ্গে উষ্ণগামী কার্বন ডাই-অক্সাইডের ঘনিষ্ঠ সংস্পর্শে যে রাসায়নিক বিক্রিয়া ঘটে তাহাতে প্লেটের উপরে সোডিয়াম-বাই-কার্বনেটের অধঃক্ষেপ পড়ে এবং ইহা নিচে পড়িয়া শুষ্কের তলার সংগৃহীত হয়। শুষ্কের তাপ নির্দিষ্ট রাখা হয় 35°C / 55°C তাপাংকের মধ্যে।

এই সোডিয়াম বাই-কার্বনেট ঘূর্ণায়মান চুল্লীতে (revolving furnace) 180°C তাপাংকে উত্তপ্ত করিয়া সোডিয়াম কার্বনেট তৈরী হয়। এই বিক্রিয়ায় কার্বন ডাই-অক্সাইড গ্যাসও তৈরী হয়। এই কার্বন ডাই-অক্সাইড কার্বনেটিং টাওয়ারে পাঠাইয়া পুনরায় ব্যবহার করা হয়।

অ্যামোনিয়া পুনরুদ্ধার (Ammonia recovery) করা হয় অ্যামোনিয়াম ক্লোরাইড হইতে। কার্বনেটিং টাওয়ারের বিক্রিয়ায় পাওয়া যায় অ্যামোনিয়াম ক্লোরাইড। প্রথম অবস্থায় কার্বন ডাই-অক্সাইড তৈরী করার জন্য চূনাপাথর দগ্ধ করার পরে অবশিষ্ট থাকে চুন (CaO)। ইহা জলের সঙ্গে মিশাইয়া স্লেজড্ লাইমে $[\text{Ca}(\text{OH})_2]$ পরিণত করা হয় এবং অ্যামোনিয়াম ক্লোরাইডের সঙ্গে ইহার বিক্রিয়া ঘটাইয়া তৈরী করা হয় অ্যামোনিয়া। এই অ্যামোনিয়া পুনরায় সরবরাহ করিয়া বিক্রিয়া চালু রাখা হয়।



বর্তমানে সল্ভে পদ্ধতিতে প্রাপ্ত অ্যামোনিয়াম ক্লোরাইড হইতে অ্যামোনিয়া পুনরুদ্ধারের প্রয়োজন হয় না। সংশ্লেষণী পদ্ধতিতে হাইড্রোজেন ও নাইট্রোজেন সরাসরি যুক্ত করিয়া অ্যামোনিয়া তৈরী করা হয় এবং তাহাই সল্ভে পদ্ধতিতে ব্যবহার করা হয়। সল্ভে পদ্ধতিতে যে অ্যামোনিয়াম ক্লোরাইড তৈরী হয় তাহা সাররূপে ব্যবহার করা হয়।

সল্ভে পদ্ধতির শ্রেষ্ঠতা : (i) এই পদ্ধতিতে ব্যবহৃত কাচামাল সস্তা বলিয়া সোডা উৎপাদনের খরচ কম। (ii) এই পদ্ধতিতে প্রাপ্ত সোডা অপেক্ষাকৃত বিশুদ্ধ। (iii) এই পদ্ধতিতে উৎপাদন ক্ষমতা বেশী। (iv) এই পদ্ধতিতে প্রাপ্ত উপজাত পদার্থ অ্যামোনিয়া ও কার্বন ডাই-অক্সাইড উৎপাদনের উপাদানরূপে বার বার ব্যবহার করা যায়। (v) এই পদ্ধতিতে অধিক উত্তাপের প্রয়োজন হয় না। (vi) এই পদ্ধতিতে যে সোডিয়াম বাই-কার্বনেট তৈরী হয় তাহা গুণধরূপে এবং বেকারীতে বেকিং পাউডার রূপে প্রচুর পরিমাণে ব্যবহৃত হয়।

এই পদ্ধতিতে অসুবিধা এই যে অ্যামোনিয়া-সম্পৃক্ত লবণ দুর্গন্ধ যুক্ত এবং ইহা ক্ষারধর্মী। উপজাত দ্রব্যরূপে যে ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড তৈরী হয় তাহার বিশেষ কোন ব্যবহার নাই।

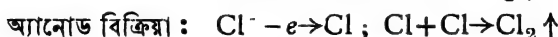
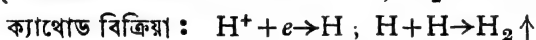
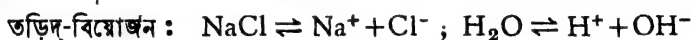
বর্তমানে সল্ভে পদ্ধতিই সোডা প্রস্তুতির প্রধান উপায়। লে' ব্র্যাংক পদ্ধতি ব্যয়সাধ্য এবং এই পদ্ধতিতে প্রাপ্ত সোডা অপরিশুদ্ধ। সন্ট-কেক ও

হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড তৈরী করার জন্য লে' ব্লাংক পদ্ধতির শুধু প্রথমংশ এখনও প্রচলিত রহিয়াছে।

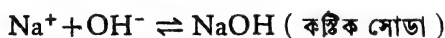
3. তড়িদ্বিলেপন পদ্ধতি (Electrolytic Process)

রাসায়নিক পদ্ধতি (Chemical principle) : ঘন লবণ জলের তড়িদ্বিলেপনে কষ্টিক সোডা (NaOH) এবং ক্লোরিন উৎপন্ন হয়। এই কষ্টিক সোডার মধ্যে কার্বন-ডাই অক্সাইড চালাইয়া সোডিয়াম কার্বনেট বা সোডা তৈরী করা হয়।

ঘন লবণ জল (brine) তথা সোডিয়াম ক্লোরাইডের ঘন দ্রবণের তড়িদ্বিযোজনের ফলে সোডিয়াম, ক্লোরিন, হাইড্রোজেন এবং হাইড্রোক্সিল আয়ন (Na^+ , Cl^- , H^+ , OH^-) বর্তমান থাকে। এক্ষণে দ্রবণের তড়িদ্বিলেপনের ফলে হাইড্রোজেনের কম তড়িদ্বিক্ষরণের আগ্রহের বা বিভবতার (discharge potential) জন্য ক্যাথোডে হাইড্রোজেন উৎপন্ন হয়। পক্ষান্তরে বিপরীত কারণে অ্যানোডে উৎপন্ন হয় ক্লোরিন। যথা :



তড়িদ্বিলেপনের ফলে দ্রবণে সোডিয়াম আয়ন ও হাইড্রোক্সিল আয়ন বর্তমান থাকে এবং ইহাদের বিক্রিয়ায় সোডিয়াম হাইড্রোক্সাইড বা কষ্টিক সোডা গঠিত হয়। যথা :



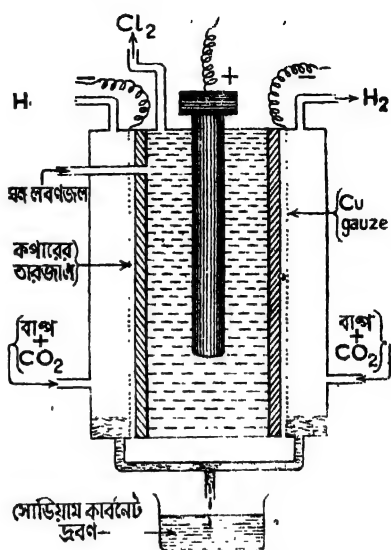
এই কষ্টিক সোডার মধ্যে কার্বন ডাই-অক্সাইড চালাইয়া সোডিয়াম কার্বনেট উৎপন্ন করা হয়। যথা :



এই সোডিয়াম কার্বনেট দ্রবণ বাষ্পায়িত করিয়া কঠিন সোডিয়াম কার্বনেট তৈরী করা হয়।

যন্ত্র ও উৎপাদন ব্যবস্থা : উদ্ভাবকের নামানুসারে এই পদ্ধতিকে অনেক সময় হারগ্রীভস্-বার্ড পদ্ধতিও (Hargreaves-Bird Process) বলা হয়। এই পদ্ধতিতে লবণ জলের তড়িদ্বিলেপন করা হয় বিশেষ ধরনের বৈদ্যুতিক সেলে (cell)। সেলের আবদ্ধ পাত্রটি লোহা দ্বারা

তৈরী। সেলটি দুইটি পুরু এবং সচ্ছিন্ন অ্যাসবেসটস পর্দা (diaphragm) দ্বারা ত্রি-কক্ষে বিভক্ত। অ্যাসবেসটস পর্দার বাহিরের প্রাচীর তামার তারজাল দ্বারা আবৃত। এই তামার তার-জালকে ক্যাথোড রূপে ব্যবহার করা হয়। অ্যাসবেসটস কক্ষে একটি বা দুইটি কার্বন দণ্ড বুলানো থাকে। এই কার্বন দণ্ড অ্যানোড রূপে ব্যবহৃত হয়। বাষ্প ও কার্বন ডাই-অক্সাইড প্রবেশের জন্য লোহার সেলের বাহিরে প্রাচীরে আগম-নল (inlet) ফিটকরা থাকে।



অ্যাসবেসটস কক্ষ সর্বদা লবণ-জলে পূর্ণ করিয়া রাখা হয়। তড়িৎ-বিশ্লেষণের ফলে ক্যাথোডে তথা, তার-জালের উপরে হাইড্রোজেন উৎপন্ন হইয়া নির্গম নলদ্বারা নির্গত হইয়া যায় এবং ক্যাথোডের কাছে সোডিয়াম ও হাইড্রোক্সিল আয়ন তথা, সোডিয়াম হাইড্রোক্সাইড ($\text{Na}^+ + \text{OH}^- \rightleftharpoons \text{NaOH}$) সঞ্চিত হয়।

কার্বন দণ্ডে উৎপন্ন হয় ক্লোরিন গ্যাস। এই ক্লোরিন গ্যাস নির্গম-নলের পথে বাইরে পাঠানো হয়। এই ক্লোরিন ব্রিচিং পাউডার বা হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড তৈরী করার জন্য ব্যবহার হয়।

তারজালে যে সোডিয়াম হাইড্রোক্সাইড (NaOH) সঞ্চিত হয় তাহা আগম নলের পথে আগত বাষ্প ও কার্বন ডাই-অক্সাইডের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইয়া সোডিয়াম কার্বনেট তৈরী করে।

এরূপ পদ্ধতিতে প্রাপ্ত সোডিয়াম কার্বনেটের সঙ্গে প্রায় 12% সোডিয়াম ক্লোরাইড মিশ্রিত থাকে। এই মিশ্রিত দ্রবণ অল্পপ্রেশ বাষ্পায়কে (vacuum evaporator) বাষ্পীভূত করিয়া সোডিয়াম ক্লোরাইড বিচ্ছিন্ন করা হয়। কারণ, লবণের দ্রবণীয়তা সোডিয়াম কার্বনেটের চেয়ে কম। সোডিয়াম কার্বনেট দ্রবণ শেষ পর্যায়ে বাষ্পায়িত করিয়া সোডার দানায় পরিণত করা হয়।

লে ব্ল্যাক, সল্ভে ও তড়িদবিশ্লেষণ পদ্ধতির তুলনা বিভিন্ন পদ্ধতির সুবিধা

1. লে ব্ল্যাক পদ্ধতি	2. সল্ভে পদ্ধতি	3. তড়িদবিশ্লেষণ পদ্ধতি
(i) উপজাত পদার্থ- রূপে HCl উৎপন্ন হয়।	(i) লবণ ও চূনা পাথর সস্তা বলিয়া সোডা উৎপাদনের ব্যয় কম।	(i) এই পদ্ধতিতে সবচেয়ে কম ব্যয়ে সোডা উৎপন্ন করা যায়।
(ii) কালো ভস্মের (black ash) অদ্রবণীয় অংশ হাইড্রে সালফার নিকাশিত করা যায়।	(ii) উপজাত দ্রব্যরূপে যে NH_3 এবং CO_2 পাওয়া যায় তাহা বারং বার ব্যবহার করা যায়।	(ii) বিশেষ বিশুদ্ধ সোডা তৈরী করা যায়।
(iii) সল্ট কেক প্রচুর পরিমাণে কাচ শিল্পে ব্যবহৃত হয়।	(iii) উৎপন্ন সোডা প্রায় 97-98% বিশুদ্ধ।	(iii) উপজাত দ্রব্যরূপে প্রাপ্ত ক্লোরিন ব্রিচিং পাউডার ও অন্যান্য শিল্পে ব্যবহার করা হয়।
	(iv) এই পদ্ধতিতে প্রাপ্ত সোডিয়াম বাই-কার্বনেট ঔষধরূপে এবং অন্যান্য শিল্পে ব্যবহার করা হয়।	(iv) উপজাত হাই- ড্রোজেন HCl তৈরী করার ক্ষমতা ব্যবহার করা যায়।
	(v) এই পদ্ধতির উৎপাদন ক্ষমতা বেশি।	

বিভিন্ন পদ্ধতির অসুবিধা

(i) এই পদ্ধতি সব- চেয়ে ব্যয়সাধ্য।	(i) উপজাত ক্লোরিন অব্যবহৃত থাকিয়া নষ্ট হইয়া যায়।	(i) এই পদ্ধতির অসুবিধা সামান্য। ক্লোরিনের ব্যব- হারের চেয়ে সোডার চাহিদা অনেক বেশি বলিয়া এই পদ্ধতির শ্রেষ্ঠতা সত্ত্বেও শিল্পক্ষেত্রে সল্ভে পদ্ধতিতেই অধিকতর সোডা উৎপন্ন করা হয়।
(ii) প্রাপ্ত সোডা পরিশুদ্ধ নয়।	(ii) বেশি NaCl ব্যয় হয়।	
(iii) ক্ষতিকারক গ্যাস উপজাত দ্রব্যরূপে উৎপন্ন হয়।	(iii) NH_3 সংরক্ষণের জন্য বিশেষ ব্যবস্থা করিতে হয়।	
	(iv) NH_3 সম্পৃক্ত লবণ জল দুর্গন্ধযুক্ত।	
	(v) উপজাত $CaCl_2$ ব্যবহার করা হয় না।	

সোডিয়াম কার্বনেটের ধর্ম

সোডিয়াম কার্বনেট পাওয়া যায় তিন আকারে। যথা :

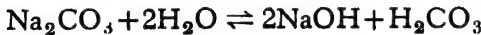
(i) সাধারণ সোডা (Washing Soda) : $\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$,
অনার্দ্র সোডা জলে দ্রবীভূত করিয়া দ্রবণ বাষ্পায়িত করিলে সোডা পাওয়া যায়।
$$\text{Na}_2\text{CO}_3 + 10\text{H}_2\text{O} \rightarrow \text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$$

(ii) স্ফটিকাকার সোডা (Crystal carbonate) : ইহার ফর্মুলা— $\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$; সাধারণ সোডার নিয়ন্ত্রিত উত্তাপনে ইহা প্রস্তুত করা যায়।

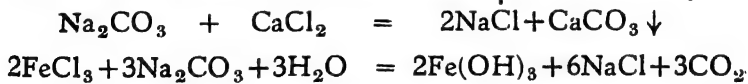
(iii) সোডা ভস্ম (Soda ash) : উত্তাপে বিগলিত স্ফটিক জলহীন অনার্দ্র সোডাকে বলা হয় সোডা অ্যাস। ইহার ফর্মুলা— Na_2CO_3 .

(iv) 852°C তাপাংকে সোডিয়াম কার্বনেট বিগলিত হয় কিন্তু ভাঙ্গিয়া অন্তান্ত যৌগে রূপান্তরিত হয় না।

(v) আর্দ্র-বিশ্লেষণ (Hydrolysis) : সোডিয়াম কার্বনেট জলীয় দ্রবণে আর্দ্র-বিশ্লেষিত হয় বলিয়া ইহার দ্রবণে ক্ষারধর্ম প্রকাশ পায়। যথা :



(vi) অধিকাংশ ধাতব লবণের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইয়া ইহা অদ্রবণীয় ধাতব লবণ অধঃক্ষিপ্ত করে। কোন কোন ক্ষেত্রে ক্ষারকীয় লবণ অধঃক্ষিপ্ত করে এবং হাইড্রোক্সাইড বা অক্সাইড অধঃক্ষিপ্ত করে। যথা :



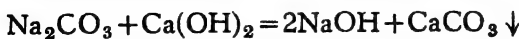
(vii) সোডিয়াম কার্বনেটের জলীয় দ্রবণে কার্বন ডাই-অক্সাইড (CO_2) প্রবাহিত করিলে স্বল্প দ্রবণীয় সোডিয়াম বাই-কার্বনেটের অধঃক্ষেপ পড়ে। যথা :



(viii) ইহা খনিজ অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় অ্যাসিডের লবণ গঠন করে। যথা :



(ix) কলিচূনের সঙ্গে বিক্রিয়ায় কষ্টিক সোডা গঠন করে। যথা :



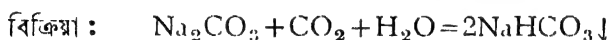
(x) সম আণবিক ওজনের পরিমাণে (equimolecular amount) সোডিয়াম কার্বনেট ও বাই-কার্বনেটের মিশ্রণ 35°C তাপাংকে শীতল করিয়া বাষ্পায়িত করিলে সোডিয়াম সেসকুই-কার্বনেট (Sodium sesqui-carbonate—সোজমাটি) অর্থাৎ, মিশ্র কার্বনেট—বাই-কার্বনেট স্ফটিক তৈরী হয়। যথা : $\text{Na}_2\text{CO}_3, \text{NaHCO}_3, 2\text{H}_2\text{O}$

সোডিয়াম কার্বনেটের ব্যবহার : (i) কাচ, সাবান ও কষ্টিক সোডার প্রস্তুতিতে, (ii) স্থিতি-শিল্পে, (iii) জলের ক্ষারকতা দূরীকরণে, (vi) কাগজ শিল্পে, (v) অগ্নাশু সোডিয়ামের যৌগ (বোরাঅ বা সোহাগা) উৎপাদনে এবং (vi) রসায়নাগারের বিকারকরূপে সোডিয়াম কার্বনেট প্রধানত ব্যবহার করা হয়। ইহা বহু শিল্পে বিশেষ প্রয়োজনীয় একটি ভারী রাসায়নিক দ্রব্য।

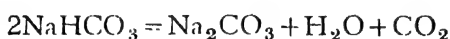
সোডিয়াম বাই-কার্বনেট

(Sodium bi-carbonate)

সলভে পদ্ধতি (পৃ: 198) অনুযায়ী অথবা সোডিয়াম কার্বনেট দ্রবণে কার্বন ডাই-অক্সাইড প্রবাহিত করিয়া অদ্রবণীয় সোডিয়াম বাই-কার্বনেট তৈরী করা হয় এবং ইহা ফিলটার করিয়া পৃথক্ করিয়া শুক্ করা হয়।



ইহা জলে সামান্য দ্রবণীয়। 100°C তাপাংকে ইহা কার্বনেটে পরিণত হয়। যথা :



ইহা ঔষধ রূপে এবং বোকাং পাউডার রূপে প্রচুর পরিমাণে ব্যবহৃত হয়।

কস্টিক সোডা বা সোডিয়াম হাইড্রোক্সাইড

(Caustic Soda)

বস্টিক সোডা অত্যন্ত প্রদান ক্ষার বা আলকালী। বোধ হয় ভারতীয় ‘ক্ষার’ শব্দটি আরব দেশে ‘কাল্’ শব্দে রূপান্তরিত হইয়া আরবী আল্-কালী শব্দে পরিণত হইয়াছে। প্রাচীন ভারতে ক্ষবের পরিচয় জানা ছিল এবং ভারতীয় রসায়নীর ক্ষারকে ‘মৃদুক্ষার’, ‘মধ্যম ক্ষার’ ও ‘তীব্র ক্ষার’—এই তিন শ্রেণীতে ভাগ করেন।

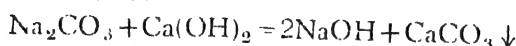
কস্টিক সোডা প্রস্তুতি (Preparation of Caustic Soda)

কস্টিক সোডা তৈরী করা হয় তিন রকম পদ্ধতিতে। যথা :

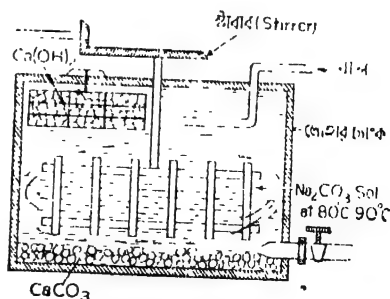
1. সোডা-কলিচুন বা সোডার ক্ষারীকরণ পদ্ধতি (Slaked lime or Causticising process).
2. তড়িদ্রবশ্লেষণ পদ্ধতি (Electrolytic process)
3. কাস্টনার কেলনার পদ্ধতি (Castner-Kellner process).

1. স্লাইড-কলিচুন বা সোডা-কলিচুন পদ্ধতি (Slaked lime or Causticising process)

রাসায়নিক পদ্ধতি : সোডিয়াম কার্বনেট দ্রবণের সঙ্গে কলিচুন অর্থাৎ, ক্যালসিয়াম হাইড্রোক্সাইড $[Ca(OH)_2]$ যুক্তিহলে কস্টিক সোডা ও ক্যালসিয়াম কার্বনেট তৈরী হয়। কস্টিক সোডা জলে দ্রবণীয় কিন্তু ক্যালসিয়াম কার্বনেট অদ্রবণীয়। কস্টিক সোডা দ্রবণ আত্মবিত্ত করিয়া এবং ইহা পরপাত্রে রাখিয়া বাষ্পায়িত করিয়া কঠিন কস্টিক সোডার দানা তৈরী করা হয়। সোডিয়াম কার্বনেট যুগ্ম ক্ষার কিন্তু কস্টিক সোডা তীব্র ক্ষার। তাই, সোডা কলিচুন পদ্ধতিকে সোডার ক্ষারীকরণ পদ্ধতি বলা হয়। ক্ষারীকরণের বিক্রিয়া ঘটে নিম্নরূপভাবে :



যন্ত্র ও উৎপাদন ব্যবস্থা : ক্ষারীকরণ পাত্র একটি চতুর্ভুজ লোহার ট্যাংক। ইহা 20 % সোডার (Na_2CO_3) দ্রবণে পূর্ণ করা হয়। একটি তারজালের খালিতে কলিচুন $[Ca(OH)_2]$ ভরিয়া এই ট্যাংকের সোডার দ্রবণের মধ্যে ঝুলাইয়া রাখা হয়। সোডার দ্রবণ ও কলিচুনের সংযোগে যে উত্তাপ সৃষ্টি হয় তাহাতে দ্রবণ প্রায় ফুটে আরম্ভ করে। বিকারক দ্রবণের তাপমাত্রা যাহাতে



80°C–90°C-এর মধ্যে থাকে

ক্ষারীকরণ পদ্ধতির যান্ত্রিক ব্যবস্থা

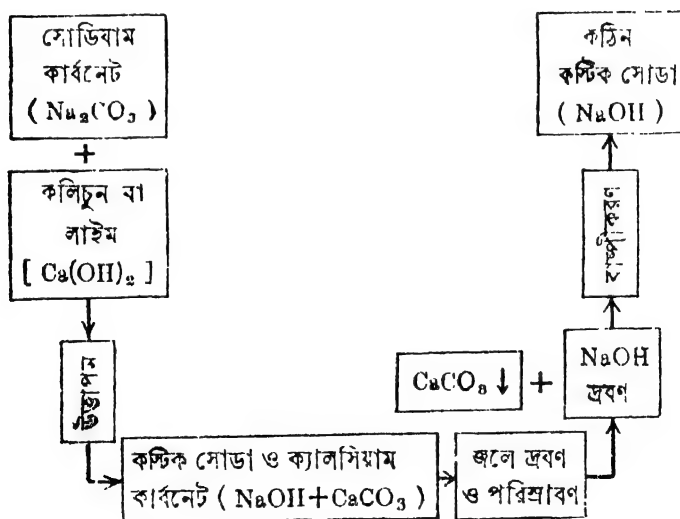
সেইজন্ত দ্রবণের মধ্যে প্রয়োজন অত্যধিক বাষ্প চালানো হয়। সোডা ও

কলিচূনের খনিষ্ঠ সংযোগে ক্ষারীকরণ বিক্রিয়া সুসম্পন্ন করার উদ্দেশ্যে যান্ত্রিক নাড়নকাটা বা আলোড়ক (stirrer) ব্যবহার করা হয়।

বিক্রিয়া শেষে ক্যালসিয়াম কার্বনেট অধঃক্ষিপ্ত হইয়া ট্যাংকের তলায় পড়িয়া যায়। উপর হইতে কষ্টিক সোডার দ্রবণ আশ্রাবিত করিয়া লওয়া হয় এবং অন্ত্রপ্রেষ বাষ্পায়কে (vacuum evaporator) বাষ্পীভূত করিয়া 50 % ঘন করা হয়। ইহা লোহার পাত্রে পুনরায় বাষ্পায়িত করিয়া কষ্টিক সোডার দানা তৈরী করা হয়। এই দানা বিগলিত করিয়া কষ্টিক সোডার গোল-দানা (globules) বা দণ্ড তৈরী করা হয়।

কষ্টিক সোডা প্রস্তুতি

1 ক্ষারীকরণ বা সোতা-কলিচূন পদ্ধতি (Lime-Soda Process)



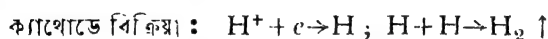
ক্ষারীকরণ পদ্ধতির জন্য সোডার অর্থাৎ সোডিয়াম কার্বনেটের প্রয়োজন। এই সোডাও শিল্প-পদ্ধতিতে তৈরী করা প্রয়োজন। তাই, এই পদ্ধতি বায়সাম্য। উপরন্তু এই পদ্ধতিতে প্রাপ্ত কষ্টিক সোডা ষথাযথ বিস্তৃত নয়।

2. তড়িদ্বিচ্ছেদন পদ্ধতি (Electrolytic process)

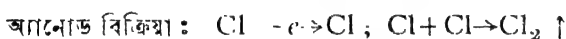
রাসায়নিক পদ্ধতি : সোডিয়াম ক্লোরাইডের খন দ্রবণের তড়িদ্বিচ্ছেদনের যেকোন পদ্ধতিতে সোডা তৈরী করা হয়, এই পদ্ধতি তাহারই অনুরূপ। একই পদ্ধতিতে শুধু প্রথমার্শের বিক্রিয়া কার্যকরী করা হয়। খন লবণ-জলের (brine) তড়িদ্বিয়োজনের ফলে দ্রবণে হাইড্রোজেন, সোডিয়াম, ক্লোরিন ও হাইড্রোক্সিল আয়ন (H^+ , Na^+ , Cl^- , OH^-) বর্তমান থাকে। যথা :



ক্যাথোডে সোডিয়ামের পরিবর্তে হাইড্রোজেন আয়নের তড়িদ্বিচ্ছেদন প্রথমিত হইয়া হাইড্রোজেন গ্যাস উৎপন্ন হয়। যথা :



অ্যানোডে ক্লোরিন আয়ন ইলেকট্রন বর্জন করিয়া প্রথমে ক্লোরিন পরমাণু এবং পরে ক্লোরিন অণুতে পরিণত হয়। যথা :



একটি তড়িদ্বিচ্ছেদনের ক্ষেত্রে দ্রবণে সোডিয়াম আয়ন (Na^+) এবং হাইড্রোক্সিল আয়ন (OH^-) বর্তমান থাকে। এই বিপরীতধর্মী আয়নগুলি পব্ধস্বপে আকর্ষিত হইয়া সোডিয়াম হাইড্রোক্সাইড বা কষ্টিক সোডা গঠন করে। যথা :

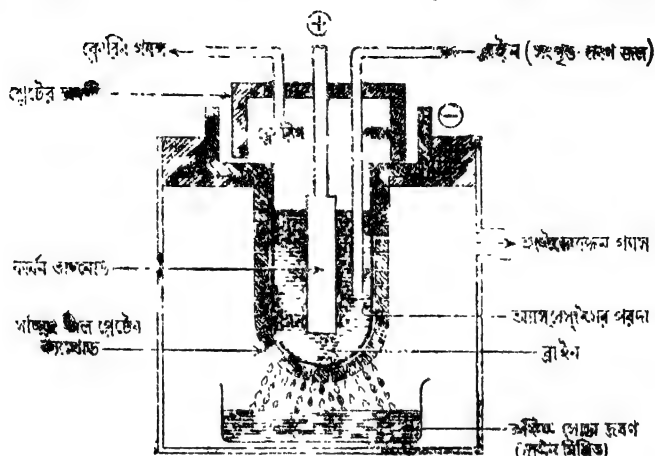


এই কষ্টিক সোডার দ্রবণ বাষ্পায়িত করিয়া কঠিন কষ্টিক সোডার দানা বা দণ্ড (granules or stick) তৈরী করা হয়।

যন্ত্র ও উৎপাদন ব্যবস্থা : এই পদ্ধতিতে কষ্টিক সোডা তৈরী করা হয় তড়িদ্বিচ্ছেদন সেলে। একটি সেল দুইটি কক্ষ বা তিনটি কক্ষে অ্যামবেসটস্ পর্দা (diaphragm) দ্বারা বিভক্ত এবং এই পর্দা বাইরের প্রাচীরটি লোহার তার-জাল দ্বারা আবৃত। লোহার এই তার-জাল ক্যাথোড-রূপে ব্যবহৃত হয়। অ্যামবেসটস্ কক্ষে ঝুলানো থাকে একটি কার্বন দণ্ড। এই কার্বন দণ্ডটিকে অ্যানোড-রূপে ব্যবহার করা হয়। আবদ্ধ অ্যামবেসটস্ কক্ষটির উপরের দিকে থাকে একটি গ্যাস-নির্গম-নল। সমগ্র অ্যামবেসটস্ পাত্রটি একটি বৃহত্তর লোহার পাত্রের মধ্যে স্থাপন করা হয়।

অ্যামবেসটস্ পাত্র খন লবণ জলের দ্রবণে পূর্ণ করিয়া রাখা হয়। তড়িদ্বিচ্ছেদনের ফলে তার-জালের উপরে তথা ক্যাথোডে হাইড্রোজেন উৎপন্ন হইয়া

নির্গত হইয়া যায় এবং তার-জালের কাছে সোডিয়াম আয়ন (Na^+) সঞ্চিত হয়। সচ্ছিন্ন আমবেসটসের ভিতর দিয়া জল চুয়াইয়া জলের হাইড্রোক্সিল



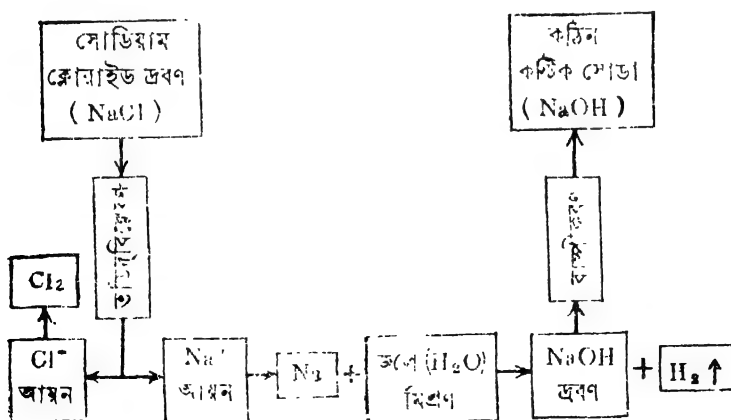
ত্যাগ করে এবং কঠিন সোডা প্রাপ্তির জন্য চাপ দেওয়া হয়। সোডিয়াম আয়ন (Na^+) সোডিয়াম আয়নের (Na^+) সঙ্গে সংযুক্ত হইয়া কঠিন সোডা (NaOH) তৈরী হয় এবং ইহা জলের মধ্যে দ্রবীভূত থাকে। এত কঠিন সোডার দ্রবণ অল্পপ্রমাণ বাষ্পায়ক স্থানান্তরিত এবং বাষ্পীভূত করিয়া কঠিন সোডার দানা বা দণ্ড তৈরী করা হয়।

নির্গত ক্লোরিন নির্গমন-নলের পথে সেল হইতে বাহির হইয়া যায়।

একপক্ষে কঠিন সোডায় স্বাভাবিকভাবে লবণ মিশ্রিত থাকে।

উদ্ভিদ-বিচ্ছেদন পদ্ধতি :

(Electrolytic Process)



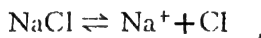
3. কাস্টনার-কেলনার পদ্ধতি (Castner-Kellner Process)

রাসায়নিক পদ্ধতি : কাস্টনার-কেলনার পদ্ধতি ঘন লবণ-জল (brine) তথা সোডিয়াম ক্লোরাইড দ্রবণের তড়িদ্বিচ্ছেদনেরই একটি বিকল্প পদ্ধতি মাত্র। এই পদ্ধতিতে তড়িদ্বিচ্ছেদন ক্রিয়া দুই পর্যায়ে এবং দুই কক্ষে (A ও B) সম্পন্ন করা হয়। দ্রবণরূপে ব্যবহার করা হয় ঘন লবণ-জল (brine) বা ঘন সোডিয়াম ক্লোরাইড দ্রবণ।

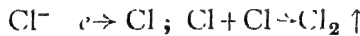
প্রথম কক্ষে (A) সোডিয়াম উৎপন্ন হয় এবং দ্বিতীয় কক্ষে (B) উৎপন্ন হয় কঠিক সোডা দ্রবণ। তড়িদ্বিচ্ছেদন পাত্রে তিনটি প্যারদ বা মার্কারীর একটি স্তর (layer) থাকে। প্রথম কক্ষে (A) এই প্যারদ স্তর ক্যাথোডের কাজ করে এবং অ্যানোডরূপে ব্যবহার করা হয় একটি ক্লোরিন কার্বন (গ্রাফাইট) পাত। দ্বিতীয় কক্ষে (B) এই প্যারদ বা মার্কারী স্তর অ্যানোডের কাজ করে এবং একটি ক্লোরিন পোহরে দণ্ড ব্যবহার করা হয় ক্যাথোড রূপে।

প্রথম কক্ষে (A) থাকে ঘন লবণ-দ্রবণ (brine) এবং দ্বিতীয় কক্ষে (B) রাখা হয় জল এবং লব কঠিক সোডা দ্রবণ (NaOH solution), তড়িদ্বিচ্ছেদন ক্রিয়ার কঠিক সোডা তৈরী হয় অনুরূপ ভাবে।

(i) প্রথম কক্ষে ঘন লবণ-জলের তড়িদ্বিয়োজনে সোডিয়াম ও ক্লোরিন আয়ন গঠিত হয়। যথা :

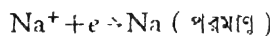


(ii) প্রথম কক্ষে অ্যানোড বিক্রিয়ায় ক্লোরিন উৎপন্ন হয়। যথা :

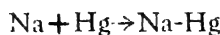


এই ক্লোরিন গ্যাস নির্গম নলের মাধ্যমে বাহির হইয়া যায়।

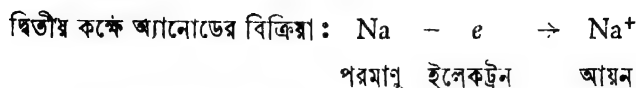
(iii) প্রথম কক্ষে ক্যাথোড বিক্রিয়ায় উৎপন্ন সোডিয়াম আয়ন সোডিয়াম পরমাণুতে পরিণত হয়। যথা :



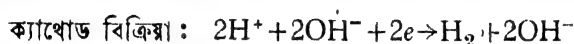
(iv) এই সোডিয়াম পরমাণু মার্কারীর সঙ্গে সোডিয়াম-প্যারদ-সংকর (sodium amalgam) গঠন করে। এই সোডিয়াম প্যারদ সংকর দ্বিতীয় কক্ষে প্রেরণ করা হয়। প্যারদ-সংকর গঠন :



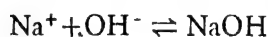
(v) দ্বিতীয় কক্ষে এই পারদ-সংকরের সোডিয়াম পরমাণু জলের সংযোগে সোডিয়াম আয়নরূপে (Na^+) দ্রবীভূত হইয়া যায়। যথা :



(vi) দ্বিতীয় কক্ষে ক্যাথোড বিক্রিয়ায় হাইড্রোজেন গ্যাস ও হাইড্রোক্সিল আয়ন গঠিত হয়। যথা :

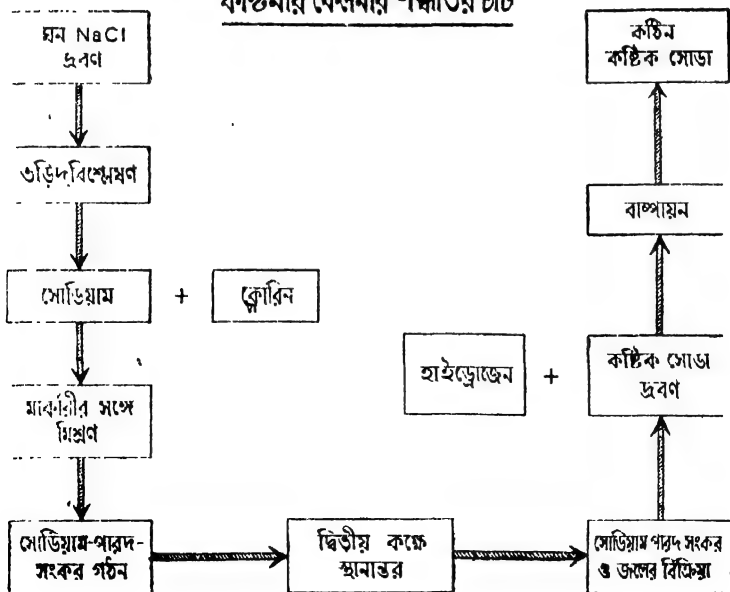


(vii) দ্বিতীয় কক্ষের জলে বর্তমান থাকে সোডিয়াম আয়ন (Na^+) এবং হাইড্রোক্সিল আয়ন (OH^-) ; ইহারা পারস্পরিক বিক্রিয়ায় কষ্টিক সোডা (NaOH) তৈরী করে এবং ইহা জলে দ্রবীভূত অবস্থায় থাকে। যথা :

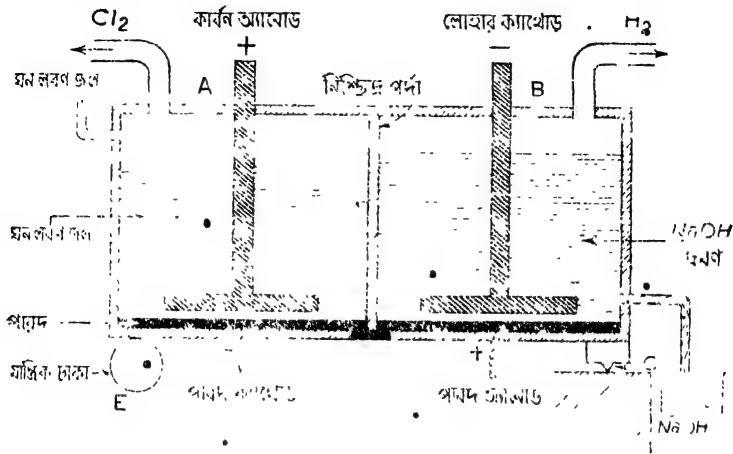


এই কষ্টিক সোডার দ্রবণ বাষ্পায়িত করিয়া কষ্টিক সোডার কঠিন দানা বা দণ্ড তৈরী করা হয়।

কাস্টনার কেলনার পদ্ধতির চার্ট



যন্ত্র ও উৎপাদন ব্যবস্থা : কাস্টনার-কেলনার পদ্ধতিতে তড়িদ-বিশ্লেষণ সেল স্লেট দ্বারা তৈরী দুইটি কক্ষ গঠিত। প্রথম কক্ষে ঘন লবণ-



কাস্টনার-কেলনার পদ্ধতির যান্ত্রিক ব্যাখ্যা

জলের তড়িদবিশ্লেষণ করা হয় এবং দ্বিতীয় কক্ষে সোডিয়াম-পারদ-সংকরের সঙ্গে জলের বিক্রিয়া ঘটাইয়া কঠিক সোডা তৈরী করা হয়।

প্রথম কক্ষে (A) অ্যানোড-রূপে তুলানো থাকে এক বা একাধিক কার্বন দণ্ড এবং কক্ষের তলায় তথা মেঝে প্রলিখ থাকে পারদ বা মার্কারির একটি পুরু স্তর। এই মার্কারির স্তরটিকে ক্যাথোড-রূপে ব্যবহার করা হয়। এই কক্ষে একটি গ্যাস নির্গম-নল ফিট করা থাকে। প্রথম কক্ষের তলায় একটি যন্ত্র-পরিচালিত চাকা (E) (rocking wheel) থাকে। এই চাকাটি প্রয়োজনমত সেলটিকে উপর-নীচে উঠাইতে বা নামাইতে পারে।

দ্বিতীয় কক্ষের (B) তলায় তথা মেঝে যে পারদ স্তর থাকে তাহা দ্বিতীয় পর্যায়ের বিক্রিয়ায় অ্যানোড-রূপে ব্যবহার করা হয় এবং ক্যাথোড-রূপে ব্যবহার করা হয় এক বা একাধিক লোহার দণ্ড। এই কক্ষের উপরের দিকে একটি গ্যাস নির্গম-নল থাকে এবং তলার দিকে এক পাশে থাকে কঠিক সোডা নির্গমের আরেকটি নল (C)। উভয় কক্ষে প্রয়োজনমত মার্কারি চালিয়া মেঝেয় পারদ-স্তর তৈরী করা হয়।

প্রথম কক্ষে তড়িদবিশ্লেষণের ফলে ক্যাথোডে যে সোডিয়াম উৎপন্ন হয় তাহা ক্যাথোডরূপে ব্যবহৃত পারদের সঙ্গে সোডিয়াম-মার্কারি মিশ্রণ তথা

সোডিয়াম-পারদ সংকর তৈরী করে। অ্যানোডে উৎপন্ন ক্লোরিন নির্গম নলের পথে বাহির হইয়া যায়। সোডিয়াম-পারদ-সংকর তৈরী হওয়ার পরে যান্ত্রিক চাকার সাহায্যে প্রথম কক্ষটি উপরের দিকে তুলিয়া তরল সোডিয়াম-পারদ-সংকর দ্বিতীয় কক্ষের মেঝে স্থানান্তরিত করা হয়।

এই দ্বিতীয় কক্ষে পারদ অ্যানোড এবং লোহার দণ্ড ক্যাথোডের কাজ করে। তাই, পারদের অ্যানোড হইতে সোডিয়াম আয়নরূপে জলের মধ্যে দ্রবীভূত হয়। পক্ষান্তরে হাইড্রোজেন লোহার ক্যাথোড দণ্ডে সঞ্চিত হইয়া নির্গম-নলের পথে বাহির হইয়া যায়। ফলে জলের মধ্যে থাকে সোডিয়াম আয়ন (Na^+) এবং হাইড্রোক্সিদ আয়ন (OH^-) ; ইহারা গঠন করে কষ্টিক সোডার (NaOH) দ্রবণ।



এই দ্রবণ অল্পপ্রেশ বাষ্পায়কে স্থানান্তরিত করিয়া বাষ্পীভূত করিয়া দানা বা দণ্ডের আকারে কঠিন কষ্টিক সোডা তৈরী করা হয়।

এরূপ পদ্ধতিতে প্রাপ্ত কষ্টিক সোডা আপেক্ষাকৃত বিশুদ্ধ। বর্তমানে বিশুদ্ধ কষ্টিক সোডা উৎপাদনের ইহাই প্রধান পদ্ধতি। (212 পৃষ্ঠার চার্ট দেখ।)

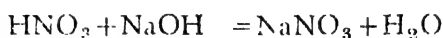
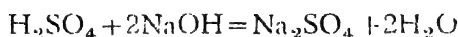
কম্পটিক সোডার ধর্ম

ভৌত ধর্ম : (i) কষ্টিক সোডা সাদা স্ফটিকাকার পদার্থ। (ii) ইহা বিশেষ উদ্‌গ্রাহী পদার্থ। তাই, খোলা অবস্থায় রাখিয়া দিলে ইহা আর্দ্র হইয়া যায়। (iii) ইহা 318°C তাপাংকে বিগলিত হয়। (iv) জলে ইহা বিশেষভাবে দ্রবণীয়। ইহার 0°C তাপাংকে দ্রবণীয়তা 4% ; (v) ইহা জৈব তত্ত্ব বিশেষভাবে ক্ষয় করিয়া দেয় এবং স্পর্শে সাবানের তায় পিচ্ছিল। (vi) জলে দ্রবীভূত হইবার সময় ইহা উত্তাপ সৃষ্টি করে।

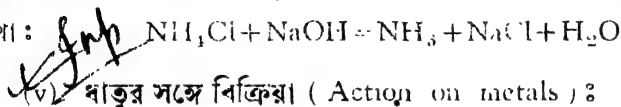
রাসায়নিক ধর্ম : (i) তাপের প্রভাব (Action of heat) : 318°C তাপাংকে কষ্টিক সোডা বিগলিত হয় এবং 1300°C তাপাংকে কষ্টিক সোডা অণু ইহার উপাদানের মৌলরূপে (Na , H_2 , O_2) ভাঙিয়া যায়।

(ii) বায়ুর প্রভাব (Action of air) : উন্মুক্ত বায়ুতে রাখিয়া দিলে কষ্টিক সোডা কার্বন ডাই-অক্সাইডের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইয়া সোডাশ পরিণত হয়। যথা : $2\text{NaOH} + \text{CO}_2 = \text{Na}_2\text{CO}_3 + \text{H}_2\text{O}$

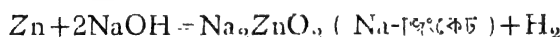
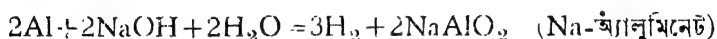
(iii) ক্ষারীয় ধর্ম (Alkaline property) : ইহা তীব্র ক্ষার। তাই, ইহার সংস্পর্শে লাল লিটমাস নীল হইয়া যায় এবং অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় লবণ গঠিত হয়। যথা :



(iv) অ্যামোনিয়া বিমোচক (Ammonia liberator) : ইহা অ্যামোনিয়ার যে কোন লবণ হইতে অ্যামোনিয়া গ্যাস বিমুক্ত করিয়া দেয়। যথা :

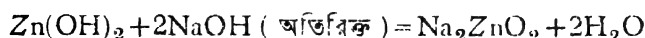
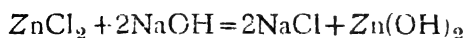
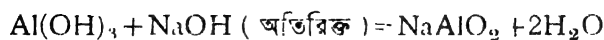
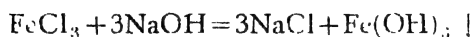
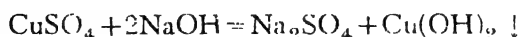


(v) ধাতুর সঙ্গে বিক্রিয়া (Action on metals) : ইহা জিংক, অ্যালুমিনিয়াম ও টিনের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইয়া লবণ ও হাইড্রোজেন উৎপন্ন করে। যথা :

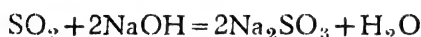
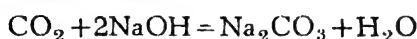
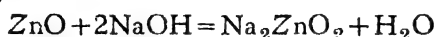
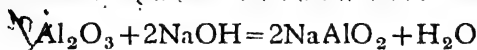


বায়ুতে কঠিক সোডার সঙ্গে উচ্চ তাপে বিগলিত করিলে সমস্ত ধাতু বিকৃত হয়।

(vi) ধাতব লবণের সঙ্গে বিক্রিয়া (Action on salts) : অ্যাকালী বা ক্ষারীয় ধাতু (Na, K) ব্যতীত কঠিক সোডা দ্রবণ সমস্ত ধাতব লবণের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটায় এবং অদ্রবণীয় ধাতব হাইড্রোক্সাইড গঠন করে। লেড, অ্যালুমিনিয়াম ও জিংকের আয় উভদ্রবী (amphoteric) হাইড্রোক্সাইডের ক্ষেত্রে এই সত্তা উৎপন্ন ধাতব হাইড্রোক্সাইড অতিরিক্ত কঠিক সোডা দ্রবণে দ্রবীভূত হইয়া যায়। যথা :



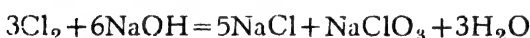
✓(vii) ধাতব ও অধাতব অক্সাইডের সঙ্গে বিক্রিয়া (Action on metallic and non-metallic oxide) : ইহা অ্যাসিডধর্মী ও উভধর্মী ধাতব ও অধাতব অক্সাইডের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটায়। যথা :



(viii) অধাতব মৌলের সঙ্গে বিক্রিয়া (Action on non-metals) : কসফরাস, সালফার ও ক্লোরিন ইত্যাদি অধাতব মৌলের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইয়া প্রধানত হাইড্রাইড (ফসফিন) যৌগ গঠন করে। যথা :



Na-হাইপোকসফাইট



(ক্লোরিনের অধ্যায় দ্রষ্টব্য)

(ix) কাচের সঙ্গে বিক্রিয়া (Action on glass) : ইহা কাচ ক্ষয় করে। তাই প্রশমন ক্রিয়ার ক্ষার কখনো বারেটে ব্যবহার করা হয় না।

(x) বিশ্লেষণক্ষম পদার্থ (An electrolyte) : ইহা একটি তীব্র বিশ্লেষণক্ষম পদার্থ। যথা :

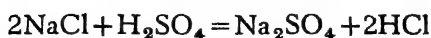


ব্যবহার : সাবান-শিল্পে, কৃত্রিম সিল্ক উৎপাদনে, রঙ-শিল্পে, কাগজ-শিল্পে পেট্রোলিয়াম ও বকসাইট পরিশোধনে এবং অগ্নান্ত কাজে প্রচুর পরিমাণে কষ্টিক সোডা ব্যবহৃত হয়।

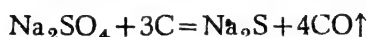
সোডিয়াম সালফেট বা গ্লাবার সল্ট (Glauber's Salt)

উচ্চ তাপে লবণের সঙ্গে সালফিউরিক অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় হাইড্রোক্সারিক অ্যাসিড তৈরী করার সময় অথবা লে ব্ল্যাংক পদ্ধতিতে সোডিয়াম কার্বনেট তৈরী করার সময় লবণ ও সালফিউরিক অ্যাসিডের প্রথম বিক্রিয়ায় সোডিয়াম সালফেট পাওয়া যায়। এরূপ সালফেট লবণ 'কেক'-এর তায় কঠিন আকারে

গঠিত হয় বলিয়া **সল্ট কেক** (Salt cake) বলা হয়। উক্ত লবণের সঙ্গে সালফিউরিক অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় ইহা গঠিত হয়। যথা :

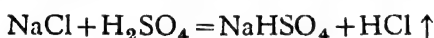


জলে দ্রবীভূত এবং পরে দ্রবণ ঘনীভূত করিয়া সোডিয়াম সালফেটের স্ফটিক গঠন করা যায়। এরূপ স্ফটিকের ফর্মুলা— $\text{Na}_2\text{SO}_4 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$; ইহা **গ্লাবার লবণ** (Glauber's salt) নামেও পরিচিত। এরূপ স্ফটিক উদভাগী। যথা : $\text{Na}_2\text{SO}_4 \cdot 10\text{H}_2\text{O} \rightarrow \text{Na}_2\text{SO}_4 + \text{H}_2\text{O} + 9\text{H}_2\text{O}$; ইহা কাবনের সঙ্গে বিক্রিয়ায় সোডিয়াম সালফাইডে (Na_2S) পরিণত হয়। যথা :

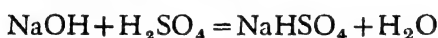


ইহা কাচ-শিল্পে এবং ঔষধরূপে ব্যবহৃত হয়।

সোডিয়াম হাইড্রোজেন সালফেট (NaHSO_4) : ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড এবং লবণ (NaCl) বা নাইট্রের (NaNO_3) মধ্যম তাপাংকে বিক্রিয়ায় সোডিয়াম হাইড্রোজেন বা বাই-সালফেট তৈরী হয়। যথা :



নির্দিষ্ট মাত্রায় কষ্টিক সোডা ও সালফিউরিক অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় হাইড্রোজেন সালফেট গঠিত হয়। যথা :



নরমেল সালফেট যোগের সঙ্গে পরিমিত সালফিউরিক অ্যাসিড মিশ্রিত করিয়াও বাই-সালফেট গঠন করা যায়। যথা :

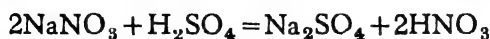


অতি উচ্চতাপে ইহা সোডিয়াম সালফেট লবণে পরিণত হয়।



চিলি-সোরা বা সোডিয়াম নাইট্রেট

চিলি-সোরা বা নাইটার (nitre) সোডিয়াম নাইট্রেট (NaNO_3) হাবার পদ্ধতি আবিষ্কারের পূর্বে নাইট্রিক অ্যাসিড উৎপাদনের একমাত্র রাসায়নিক দ্রব্য ছিল। এখনও নাইট্রিক অ্যাসিড উৎপাদনে চিলি-সোরা বা চিলি সল্টপিটার (Chili Salt petre) প্রচুর পরিমাণে ব্যবহৃত হয়। বিক্রিয়া :



সোডিয়াম নাইট্রেট জলে বিশেষভাবে দ্রবণীয়, দেখিতে স্ফটিকাকার, স্বল্প উদগ্রাহ্য এবং উত্তাপে এক অণু অক্সিজেন নির্গত করিয়া নাইট্রাইট যৌগে পরিণত হয়। যথা :



ইহা নাট্টিক অ্যাসিড, পটাসিয়াম নাইট্রেট, সোডিয়াম নাইট্রাইট ও সার উৎপাদনে ব্যবহার করা হয়।

সাধারণ লবণ বা সোডিয়াম ক্লোরাইড

সাধারণ লবণ আমাদের খাণ্ডের একটি অপরিহার্য উপাদান। লবণ ব্যতীত সব খাদ্যই স্বাদহীন। এক সময় চীনদেশে অপরাধীর সামনে দিনের পর দিন লবণহীন প্রচুব সুখাত্ত রাখিয়া শেষ পর্যন্ত তাহাকে পাগল বানাইয়া শাস্তি দেওয়া হইত। সমুদ্র বা সামুদ্রিক হ্রদের জলে এবং কঠিন খনিজ পদার্থরূপে প্রচুর পরিমাণে লবণ পাওয়া যায়। হাণ্ড্রোক্লোরিক অ্যাসিড, মালফিউরিক অ্যাসিড, ক্লোরিন, সোডিয়াম কার্বনেট, কষ্টিক সোডা ইত্যাদি শিল্পের প্রধান উপাদান এই সোডিয়াম ক্লোরাইড লবণ।

[দ্বিতীয় খণ্ডে ক্লোরিন অধ্যায় দ্রষ্টব্য]

কাচ-প্রস্তুতি (Preparation of Glass)

প্রাকৃতিক সোডায় সঙ্গে বালু পোড়াইয়া অর্থাৎ বিগলিত করিয়া কাচ তৈরী করার উপায় মিসরদেশে অতি প্রাচীনকালে উদ্ভাবিত হয়। মিসরের এই কাচ-শিল্প ভিনিসের মাধ্যমে ইউরোপে প্রসার লাভ করে। ভারতে খ্রীষ্টজন্মের পূর্বেই কাচ তৈরী করার উপায় জানা ছিল।

কাচ (Glass) : কাচ বিভিন্ন সিলিকেট যৌগের একটি জটিল মিশ্র পদার্থ। বস্তুত, কাচ কোন কঠিন পদার্থ নহে,—ইহা গলনাংকের নিচে শীতলীকৃত ঘন তরল (viscous liquid)। ইহা অনিরতাকার ও স্বচ্ছ। এই মিশ্র পদার্থের একটি উপাদান ক্ষারীয় সিলিকেট (Na_2SiO_3 বা K_2SiO_3) এবং অপর উপাদান ক্ষারীয় মুস্তিকা বা ভারী ধাতুর সিলিকেট (CaSiO_3 বা PbSiO_3)।

কাচ প্রস্তুত করার জন্য সাধারণত নিম্নলিখিত পদার্থগুলি ব্যবহার করা হয় :

- (i) বালু বা স্তম্ভ সিলিকা (SiO_2),
- (ii) সোডা (Na_2CO_3) বা সোডিয়াম সালফেট (Na_2SO_4),
- (iii) পটাস (K_2CO_3),
- (iv) লেড অক্সাইড [PbO (লিথার্জ) বা Pb_3O_4 রেড লেড] এবং
- (v) ক্যালসিয়াম কার্বনেট (CaCO_3), অর্থাৎ চক বা চুনা-পাথর বা চুন (CaO)।

কিছু কাচ তৈরী করা হইলে তার উপরে নির্ভা করে বালুর সঙ্গে কোন কোন উপাদান কি অনুপাতে মিশ্রিত করা হইবে। বালু বা স্তম্ভ সিলিকা, সোডা, পটাস, চুন বা লেড অক্সাইডের সঙ্গে একত্র মিশাইয়া উচ্চতাপে (প্রায় 1400°C) বিগলিত করিয়া কাচ তৈরী করা হয়।

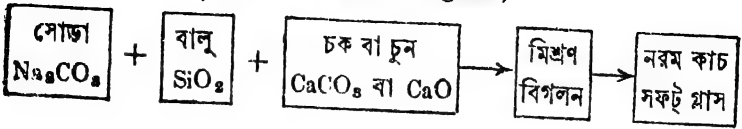
(ক) **সাধারণ নরম কাচ (Soft glass) :** এইরূপ কাচ তৈরী করা হয় বালু (SiO_2), সোডা (Na_2CO_3) ও চুনের (CaO) মিশ্রণ একত্রে গলাইয়া। এরূপ কাচকে **সোডা গ্লাসও** বলা হয়। এরূপ কাচে সাধারণত গবেষণারের যন্ত্রপাতি, কাচের নল, জানালার কাচ, কাচের দানা ইত্যাদি তৈরী করা হয়। সাধারণত এরূপ কাচে থাকে 75% SiO_2 , 15% Na_2O , 8% CaO , এবং 2% Al_2O_3 ।

(খ) **শক্ত কাচ (Hard glass) :** এইরূপ কাচ তৈরী করা হয় বালু (SiO_2), পটাস (K_2CO_3) ও চুন (CaO) একত্রে গলাইয়া। এরূপ শক্ত কাচ উচ্চতাপসহ-যন্ত্রপাতি তৈরী করার জন্য ব্যবহার করা হয়। ইহার গঠন নরম কাচের ত্রায়। শুধু সোডার বদলে পটাস (পটাসিয়াম কার্বনেট) ব্যবহার করা হয়।

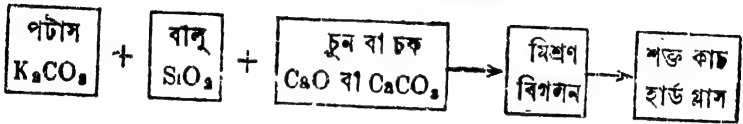
(গ) **ফ্লিন্ট কাচ (Flint glass) :** বালু (SiO_2), পটাস (K_2CO_3) ও লেড অক্সাইড (Pb_3O_4 বা PbO) মিশাইয়া এইরূপ কাচ তৈরী করা হয়। লেন্স, প্রিজম, বিদ্যুৎবাতির বাসব, কৃত্রিম স্ফটিক ইত্যাদি তৈরী করার জন্য এরূপ কাচের প্রয়োজন। সাধারণত ইহার গঠনে 45.5% SiO_2 , 3.5% Na_2O , 4% K_2O , 3% CaO , 44% PbO থাকে।

কাচ প্রস্তুতি

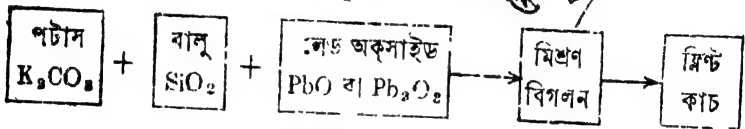
1. নরম কাচ (Soft glass)



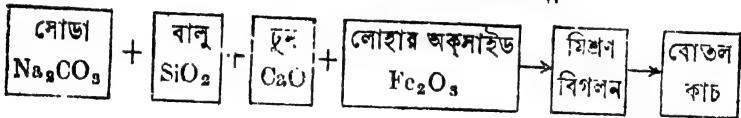
2. শক্ত কাচ (Hard glass)



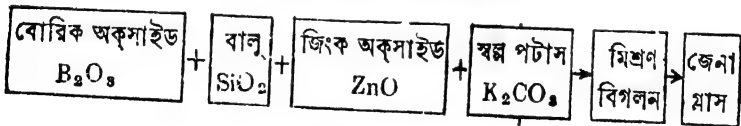
3. ফ্লিন্ট কাচ (Flint glass)



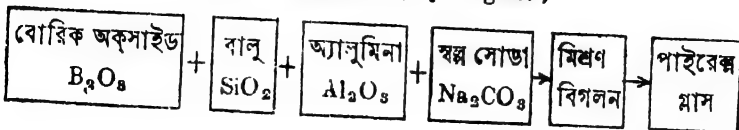
4. বোতল কাচ (Bottle glass)



5. জেনা গ্লাস (Gena glass)



6. পাইরেক্স গ্লাস (Pyrex glass)



(ঘ) বোতলের কাচ (Bottle glass) : বালু (SiO_2), সোডা (Na_2CO_3), চুন (CaO) ও লোহার অক্সাইড (Fe_2O_3) মিশাইয়া এই কাচ তৈরী করা হয়। ইহা সোডিয়াম, ক্যালসিয়াম ও অক্সিজেন সিলিকেটের মিশ্রণ। সাধারণ বোতলাদি তৈরী করার জন্ত এই কাচ নির্মিত হয়।

(ঙ) জেনা ও পাইরেক্স কাচ (Jena and Pyrex glass) : এক বিশেষ ধরনে এরূপ কাচ তৈরী করা হয়। এরূপ জেনা কাচে প্রধানত বালু এবং জিংক ও বোরনের অক্সাইড এবং পাইরেক্স কাচে প্রধানত বালু, সোডা, অ্যালুমিনা (Al_2O_3) এবং বোরনের অক্সাইড ব্যবহার করা হয়। সাধারণত পাইরেক্স কাচে থাকে 80 % SiO_2 , 4 % Na_2O , 0.4 % CaO , 0.6 K_2O , 12 % B_2O_3 , 3 % Al_2O_3 ; এরূপ কাচে তৈরী পাত্র উচ্চ তাপ এবং রাসায়নিক দ্রব্যের ক্ষয়-ক্ষমতা সহ্য করিতে পারে।

রঙিন কাচ তৈরী করার জন্ত কাচের বিভিন্ন উপাদানের সঙ্গে বিশেষ বিশেষ ধাতুর অক্সাইড মিশ্রিত করা হয়। যথা :

কাচের বর্ণ	— ধাতুর অক্সাইড
নীল	— কোবল্ট ও কপার অক্সাইড
লাল	— সোনা, সিলেনিয়াম ও কপার অক্সাইড
বেগুনী	— ম্যাঙ্গানীজ ডাই-অক্সাইড
সবুজ	— ক্রোমিয়াম অক্সাইড,
হলুদ	— অ্যান্টিমনি ও ক্যাডমিয়াম ও

সিলেনিয়াম মালফাইড

দ্রবের স্তর অস্বচ্ছ শেতবর্ণ— ক্যালসিয়াম ফ্লোরাইড, স্ট্যানিক

কমলা — অক্সাইড বা হাইড্রক্সাইড

গ্লেজ (Glaze) : চিনা মাটি ও মৃৎপাত্রের গ্লেজ বা চক্চকে প্রলেপ দেওয়ার জন্ত এবং লোহার পাত্রের উপরে এনামেল (enamel) করার জন্ত টাইটেনিয়াম অক্সাইড (TiO_2), স্ট্যানিক অক্সাইড (SnO_2) বা অ্যান্টিমনি অক্সাইড (Sb_2O_3) ব্যবহার করা হয়।

কাচ প্রস্তুতি : সাধারণ সোডা-লাইম গ্লাস বা নরম কাচ সোডিয়াম ও ক্যালসিয়ামের সিলিকেট। মোটামুটি ইহার গঠন $\text{Na}_2\text{O} \cdot \text{CaO} \cdot 6\text{SiO}_2$; ইহা তৈরী করা হয় (i) বালু (লৌহ মুক্ত সাদা বালু অথবা কোয়ার্টজ চূর্ণ),

(ii) সোডা (Na_2CO_3) অথবা সল্ট কেক (salt cake) ও অক্সার (C) মিশ্রণ এবং (iii) চুন। চক বা চুন-পাথর, CaCO_3 বা CaO) একত্রে মিশ্রিত এবং উচ্চ তাপে (1400°C) বিগলিত করিয়া। 100 ভাগ বালু, 35-40 ভাগ সোডা এবং 15-10 ভাগ চুন-পাথরের সঙ্গে ভাঙ্গা কাচ মিশ্রিত করা হয়। এই ভাঙ্গা কাচ ব্যবহার করা হয় বিগলক (flux) রূপে। বিভিন্ন উপাদানের মিশ্রণ ট্যাংক চুল্লীতে (tank furnace) প্রডিউসার গ্যাসের সাহায্যে উচ্চ তাপে (প্রায় 1400°C) বিগলিত করা হয়। বিগলিত কাচের সঙ্গে ম্যাঙ্গানীজ ডাই-অক্সাইড, সোরা ইত্যাদি জাতীয় পদার্থ মিশাইয়া কাচকে বিবর্ণ করা হয়। এই বিগলিত কাচ ফুংকারের সাহায্যে (blowing) অথবা বিভিন্ন ছাচে ঢালিয়া বিভিন্ন আকারের পাত্র অথবা সীট তৈরী করা হয়।

বিগলিত কাচ তাড়াতাড়ি ঠাণ্ডা করিলে কাচের পাত্রে ভঙ্গুরতা (brittleness) দেখা যায়। আবার খুব ধীরে ধীরে শীতল করিলে কাচের মধ্যে নানারূপ দানা সৃষ্টি হইয়া কাচ অস্বচ্ছ হইয়া যায়। এজন্য কাচ প্রায় 500°C তাপাংকে বেশ কিছুক্ষণ উত্তপ্ত রাখিয়া অর্থাৎ, যেতাপে কাচ নরম হইতে আবৃত্ত করে সেই তাপে অনেকখানি সময় উত্তপ্ত রাখিয়া কাচ ধীরে ধীরে শীতল করা হয়। এরূপ পদ্ধতিকে বলা হয় কাচের শ্লিতিকরণ (annealing of glass)।

অনুশীলনী

- কোন পদ্ধতিতে কঠিন সোডা অথবা সাধারণ লবণ হইতে সোডিয়াম নিষ্কাশন করা যায়? যে-কোন একটি পদ্ধতি বাসায়নিক বিক্রিয়া বর্ণনা কর।
- জল, বায়ু ও ক্লোরিনের সঙ্গে সোডিয়ামের কি বিক্রিয়া ঘটে? সমীকরণ দ্বারা বুঝাইয়া দাও।
- কি-ভাবে সোডিয়াম কার্বনেট তৈরী করা যায়? সমীকরণ সহ সলভে পদ্ধতির বাসায়নিক বিক্রিয়া লেখ। সোডিয়াম কার্বনেটকে 'ভারী বাসায়নিক' দ্রব্য বলা হয় কেন?
- কঠিন সোডা প্রস্তুতিপ একটি পদ্ধতি বর্ণনা কর। কঠিন সোডা যে একটি ক্ষার কি কি বাসায়নিক বিক্রিয়ায় তাহা প্রমাণিত হয়?
- কি-ভাবে প্রথাগত লবণ ও সোডিয়াম পাই-কার্বনেট তৈরী করিবে? ইহাদের ব্যবহার কি?

6. বাসায়নিক অর্থে কাচ কি বস্তু? কি কি উপাদানে নবম ও শক্ত কাচ তৈরী করা যায়? বজ্রন কাচ তৈরী করার উপায় কি?
7. (i) সোডিয়াম ও জল, (ii) সোডিয়াম ও কঠিক সোডা, (iii) সোডিয়াম ও পটাশিয়াম, (iv) কঠিক সোডা ও কার্বন ডাই-অক্সাইড, (v) কঠিক সোডা ও নাইট্রিক অ্যাসিড, (vi) সোডিয়াম কার্বনেটের আর্দ্র বিশ্লেষণ, (vii) সোডিয়াম কার্বনেট ও সালফিউরিক অ্যাসিড, (viii) সোডিয়াম ক্লোরাইড ও সালফিউরিক অ্যাসিড, (ix) সোডিয়াম নাইট্রেট ও সালফিউরিক অ্যাসিড, (x) সোডিয়াম ক্লোরাইড ও হাইড্রোক্লোরাইড অ্যাসিড—প্রয়োজনীয় ক্ষেত্র সম্বন্ধে বর্ণনা সহ এটি বিক্রিয়াগুলি লিখ।
8. সোডিয়াম হাইড্রেটের দ্বারা কবিতা কভাবে, (i) সোডিয়াম হাইড্রোক্সাইড, (ii) সোডিয়াম কার্বনেট, (iii) সোডিয়াম বাই-কার্বনেট, (iv) সোডিয়াম ক্লোরাইড, (v) সোডিয়াম নাইট্রেট এবং (vi) সোডিয়াম নাইট্রাইট তৈরী করবে?

Questions to be discussed

1. What are the natural sources of sodium? How would you extract sodium either from caustic soda or common salt? Explain the chemical principles only. What are its reaction with lead nitrate and aluminium chloride?
2. What happens when a piece of sodium (i) is thrown into a bucket of water, (ii) left exposed in air, (iii) reacted with chlorine and (iv) treated with mercury? Give equations where necessary. Give equation to show whether sodium is an oxidising or a reducing agent.
3. How caustic soda is obtained commercially? Give chemical principle of only one method. What are the reactions when caustic soda is treated with ferric chloride, zinc sulphate, copper sulphate?
4. How is soda-ash manufactured by Solvay process? What are the advantages of the process? What is baking powder? State its uses.
5. How would you prepare sodium carbonate from common salt? State chemical principles only. What do you understand by soda, soda crystal and washing soda?
6. Starting with sodium chloride how would you obtain—(a) Na, (b) Cl, (c) NaOH, (d) HCl, (e) Na_2SO_4 and (f) Na_2CO_3 ? Give reactions, and state simple principles only.
7. What is Le Blanc process of soda manufacture? How would you prepare salt cake and baking powder by this process? Give chemical principles only.

8. Starting with soda how would you prepare—(i) Salt cake, (ii) Common salt (ii) Caustic soda and (iv) Nitre? What happens when soda and nitre are heated separately?
 9. State the principles of preparation of soda by ammonia soda process, What are reactions involved in the ammonia-soda process? Why this process is better than Le Blanc process?
 10. What happens when a red litmus paper is dipped into—(i) caustic soda solution, (ii) sodium carbonate solution, (iii) sodium chloride solution. Give reasons. How would you prepare pure NaCl and Na_2CO_3 ?
 11. What is glass? How is common glass manufactured? What are the ingredients of glass?
 12. How is coloured glass manufactured? What are its uses? What is glaze?
 12. What is the electrolytic process of preparation of caustic soda? State principle and give the simple outlines of the process.
 14. How soda can be prepared by electrolytic process? Give chemical principles and reaction. What are the uses of soda?
 15. What are Salt cake, Nitre, Soda, Glauber's salt, Baking powder and Sodium amalgam? Give formula where necessary and state in simple outline how these are prepared.
-

রাসায়নিক শব্দ-পরিচিতি ও পরিভাষা : ক্ষারীয় মৃত্তিকা—Alkaline Earth ; চুন—Lime ; পোড়া চুন—Quick lime ; কলি-চুন—Slaked lime ; চুন জল—Lime water ; চুন-দুধ—Milk of lime ; প্যারিস-প্লাস্টার—Plaster of Paris ; ইপসম লবণ—Epsom Salt ; সমাকৃতি—Isomorphous.

ক্যালসিয়াম ও ম্যাগনেসিয়াম পড়াইবার সময় এই ধাতু দুইটির প্রকৃতি ও ধর্মের সাদৃশ্য সম্বন্ধে চারদিকের দৃষ্টি আকর্ষণ করা বাঞ্ছনীয়। ক্যালসিয়ামের নিষ্কাশন, ধর্ম ও ব্যবহার এবং চুনের প্রকৃতি ও ব্যবহার, সিমেন্ট ও প্যাবিস-প্লাস্টারের পরিচয় ও ব্যবহার এবং ম্যাগনেসিয়ামের নিষ্কাশন, ধর্ম ও ধাতু-সংকর—ক্যালসিয়াম ও ম্যাগনেসিয়াম ধাতু দুইটির শুধু এই কয়টি বিষয় পাঠককে অবগত কর্তব্য। পাঠককে নির্দেশ অমুসারে প্রত্যেক ধাতুর বিভিন্ন দোষ কিভাবে একটি প্রাকৃতিক যৌগ হইতে তৈরি করা যায় তাহা চার্টের আকারে দেখান হইয়াছে।

পরিচয় : ক্যালসিয়াম ও ম্যাগনেসিয়াম অনেক বিষয়ে ক্ষারীয় (alkaline) ধাতু সোডিয়াম ও পটাসিয়ামের সমধর্মী। ইহারা আবার অনেক বিষয়ে মৃত্তিকা ধাতু (earth) লোহা ও অ্যালুমিনিয়ামের সমধর্মী। তাই, ক্যালসিয়াম ও ম্যাগনেসিয়ামকে সাধারণভাবে বলা হয় ক্ষারীয় মৃত্তিকা বা অ্যালকেলাইন আর্থ (alkaline earth)। কষ্টিক পটাস ও কষ্টিক সোডাকে যেরূপ অনেকদিন পর্যন্ত মৌলিক ধাতু বলিয়া মনে করা হইত সেইরূপ ক্যালসিয়ামের অক্সাইড তথা চুন বা 'লাইম' এবং ম্যাগনেসিয়াম কার্বনেট তথা 'ম্যাগনেসিয়া'কেও বহুদিন পর্যন্ত এক একটি মৌলিক ধাতু বলিয়া গণ্য করা হইত।

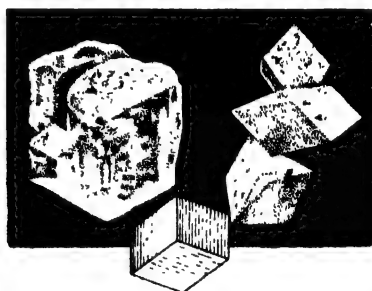
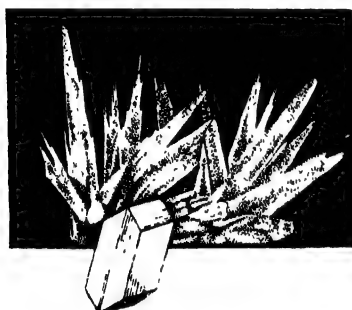
ইহারা যে ধাতু নয় সে-সম্বন্ধে প্রথমেই সন্দেহ প্রকাশ করেন ল্যাভয়সিয়ের। ইটালিয়ান বিজ্ঞানী ভল্টা কর্তৃক ইলেকট্রিক ব্যাটারী আবিষ্কারের পরে গলিত কষ্টিক সোডা ও কষ্টিক পটাস এবং গলিত ক্যালসিয়াম ও ম্যাগনেসিয়াম ক্লোরাইডের তড়িদ্বিপ্লেষণ করিয়া বিজ্ঞানী ডেভি সর্বপ্রথমে, সোডিয়াম ও পটাসিয়ামের জন্ম ১৮০৮ খ্রীষ্টাব্দে ক্যালসিয়াম ও ম্যাগনেসিয়াম ধাতু আবিষ্কার করিতে সক্ষম হন। চুন শব্দের গ্রীক পরিভাষা 'ক্যালস'। এই

ক্যালস শব্দ হইতেই নবাবিষ্কৃত পদার্থের নাম হয় ক্যালসিয়াম। ভেঁচি ম্যাগনেসিয়াম হইতে প্রাপ্ত পদার্থটির নাম দেন প্রথমে ‘ম্যাগনিয়াম’। পরে ইহার নাম হয় ম্যাগনেসিয়াম।

ক্যালসিয়াম ধাতু

প্রতীক চিহ্ন—Ca, পারমাণবিক গুরুত্ব—40, যোজ্যতা—2

প্রাকৃতিক যৌগ (Natural ores): ক্যালসিয়াম মৌল ধাতুরূপে প্রকৃতিতে পাওয়া যায় না, কারণ ইহা অত্যন্ত সক্রিয় ধাতু। ক্যালসিয়ামের



ক্যালসিয়ামের প্রাকৃতিক কার্বনেট যৌগ

বিভিন্ন যৌগ প্রাচীনকাল হইতেই পরিচিত ছিল। মার্বেল, চূনা পাথর, চুন এরূপ যৌগ। ইহার প্রধান যৌগ :

(i) **কার্বনেট :** চূনাপাথর (lime stone), খড়িমাটি (chalk), মার্বেল (marble), কোরেল (coral); ক্যালসাইট— CaCO_3 ইত্যাদি।

(ii) **সালফেট :** জিপসাম (gypsum)— $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ এবং অ্যানহাইড্রাইড (Anhydride)— CaSO_4

(iii) **ফ্লুরাইড :** ফ্লোরস্পার (Flourspar)— CaF_2

(iv) **ফস্ফেট :** অ্যাপেটাইট (Apatite) $[3\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2, \text{CaF}_2]$
ও ফস্ফরাইট (Phosphorite)— $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$

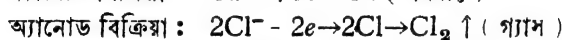
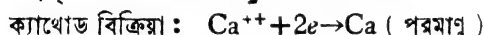
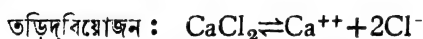
ভারতে জব্বলপুর ও রাজস্থানে ফ্লোরস্পার, পাঞ্জাব, উত্তর প্রদেশ, মধ্যপ্রদেশ ও রাজস্থানে জিপসাম এবং বহু জায়গায় মার্বেল ও চূনাপাথর পাওয়া যায়।

ক্যালসিয়াম নিষ্কাশনের তড়িদ্বিচ্ছেষণ পদ্ধতি

(Extraction of Calcium)

ডেভির মূল পদ্ধতি অস্থায়ী এখনও গলিত ক্যালসিয়াম ক্লোরাইডের তড়িদ্বিচ্ছেষণ করিয়া ক্যালসিয়াম নিষ্কাশিত করা হয়।

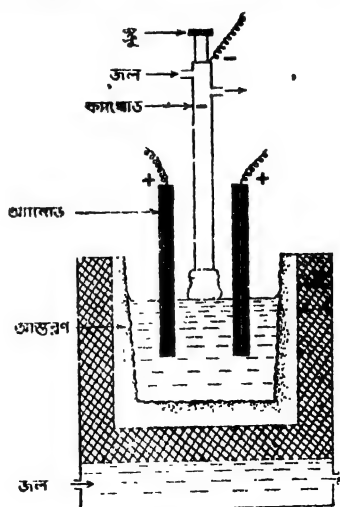
রাসায়নিক পদ্ধতি (Chemical principles) : অনার্দ্র ও তাপ-বিগলিত (fused) ক্যালসিয়াম ক্লোরাইডের (CaCl_2) তড়িদ্বিয়োজনে ক্যালসিয়াম ও ক্লোরিন আয়ন তৈরী হয়। বিগলিত ক্যালসিয়াম ক্লোরাইডের তড়িদ্বিচ্ছেষণের ফলে ক্যালসিয়াম আয়ন ইলেকট্রন গ্রহণ করিয়া এবং ক্লোরিন ইলেকট্রন বর্জন করিয়া ক্যালসিয়াম পুরুমাণ ও গ্যাসীয় ক্লোরিন অণুতে পরিণত হয়। যথা :



ক্যালসিয়াম মিশ্রিত হয় ক্যাথোডে এবং ক্লোরিন নির্গত হয় অ্যানোড তড়িদ্বিচ্ছেষণ হইতে। তড়িদ্বিচ্ছেষণের সময় ক্যালসিয়াম ক্লোরাইডের বিগলনের তাপাংক হ্রাস করার জন্ত ইহার সঙ্গে স্বল্প পরিমাণ ক্লোরস্পার (CaF_2) মিশ্রিত করা হয়।

যন্ত্র ও উৎপাদন ব্যবস্থা : তড়িদ্বিচ্ছেষণ পাত্রটি গ্রাফাইট-কার্বনে তৈরী একটি বৃহদাকার মুছি বা ক্রুসিবল (crucible)। মুছিটির তলদেশ ঠাণ্ডা জলের প্রবাহ দ্বারা শীতল রাখা হয়। ক্যাথোড রূপে ব্যবহার করা হয় লোহার একটি ফাঁপা দণ্ড এবং অ্যানোড রূপে দুইটি গ্রাফাইট প্লেট। ফাঁপা ক্যাথোড দণ্ডের ভিতর দিয়া জলধারা প্রবাহিত করিয়া লোহার ক্যাথোডটিও শীতল রাখা হয়।

ক্যালসিয়ামের গলনাংক হ্রাস করার জন্ত তড়িদ্বিচ্ছেষণের আগে ক্যালসিয়াম ক্লোরাইডের সঙ্গে অল্প

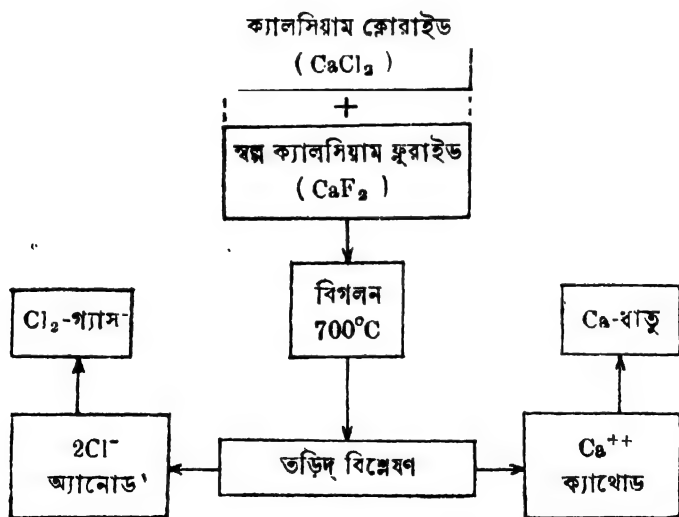


ক্যালসিয়াম প্রস্তুতি

পরিমাণে ক্লোরস্ফার (CaF_2) মিশ্রিত করিয়া ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড 700°C তাপাংকে বিগলিত করা হয়। ক্যাথোড দণ্ডটি 'ক্র'র সাহায্যে গলিত ক্যালসিয়াম ক্লোরাইডের মধ্যে এমনভাবে ঝুলাইয়া রাখা হয় যেন দণ্ডটি গলিত ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড শুধুমাত্র স্পর্শ করিতে পারে। তড়িদ্বিয়োজনের ফলে ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড (CaCl_2) ক্যালসিয়াম (Ca^{++}) এবং ক্লোরিন (Cl^-) আয়নে পরিণত হয়। তড়িদ্বিলেপনের সময় ক্যালসিয়াম সংগৃহীত হয় ক্যাথোড দণ্ডে এবং ক্লোরিন আনোডে সংগৃহীত হইয়া গ্যাসরূপে নির্গত হইয়া যায়।

ক্যালসিয়াম সংগৃহীত হওয়ার সঙ্গে সঙ্গে ক্যাথোড দণ্ডটি 'ক্র'র সাহায্যে ক্রমশ উপর দিকে তুলিয়া লওয়া হয়। তাই সংগৃহীত ক্যালসিয়াম ধাতু একটি দণ্ডের আকৃতি লাভ কবে।

ক্যালসিয়াম নিকাশন

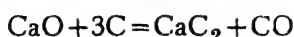


নিকাশিত ক্যালসিয়াম ধাতুর উপরে ক্যালসিয়াম ক্লোরাইডের (CaCl_2) একটি পাতলা আস্তরণ পড়ে। তাই, নিকাশনের সময় ক্যালসিয়াম বায়ুর সংস্পর্শে অক্সাইডে পরিণত হইতে পারে না। মুছির পাত্রেও ক্যালসিয়াম ক্লোরাইডের একটি পুরু আস্তরণ পড়ে বলিয়া মুছিটি অনেকদিন পর্যন্ত ব্যবহার করা যায়।

কার্বন-বিজারণ পদ্ধতির অকার্যকারিতা : কার্বন-বিজারণ পদ্ধতিতে ক্যালসিয়াম নিষ্কাশিত করা যায় না। উচ্চ তাপে চূনাপাথর পোড়া চূনে পরিণত হয়। যথা :



কিন্তু এই পোড়া চূন কার্বনের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ধাতুরূপে জারিত হয় না, বরং ক্যালসিয়াম কারবাইড গঠন করে। যথা :



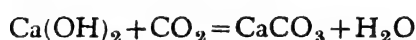
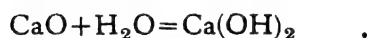
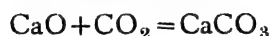
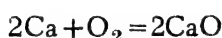
ক্যালসিয়ামের ধর্ম

ভৌত ধর্ম (Physical properties) :

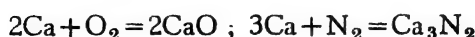
(i) ক্যালসিয়াম নরম ও নমনীয় একটি রূপালী ধাতু। (ii) ইহার ঘনত্ব—1.52 এবং গলনাংক 800°C.

রাসায়নিক ধর্ম (Chemical properties) :

(i) বায়ুর ক্রিয়া (Action of air) : সোডিয়ামের ত্রায় বিস্কৃদ্ধ ক্যালসিয়ামও শুষ্ক বায়ুতে অবিকৃত থাকে। জলীয় বায়ুতে ইহা প্রথমে বিবর্ণ অক্সাইডে পরিণত হয় এবং এই অক্সাইডের বায়ুর জলীয় বাষ্পের সঙ্গে এবং পরে বায়ুর কার্বন ডাই-অক্সাইডের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইয়া ধীরে ধীরে এবং শেষ পর্যন্ত ক্যালসিয়াম কার্বনেটে পরিণত হয়। যথা :



ক্যালসিয়াম বায়ুতে উত্তপ্ত করিলে রক্তিম অম্লীয় অক্সিজেন ও নাইট্রোজেনের সঙ্গে অক্সাইড ও নাইট্রাইট গঠন করে। যথা :

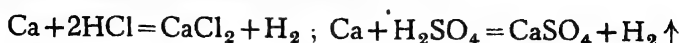


(ii) জলের ক্রিয়া (Action of water) : ক্যালসিয়াম শীতল জল হইতে ক্ষিপ্ত বিক্রিয়ায় হাইড্রোজেন উৎপন্ন করে। যথা :



(iii) অ্যাসিডের ক্রিয়া (Action of acid) : নাইট্রিক অ্যাসিড ব্যতীত অন্তর্গত অ্যাসিড তথা হাইড্রোক্লোরিক ও সালফিউরিক অ্যাসিড

ক্যালসিয়াম হাইড্রেট হাইড্রোজেন উৎপন্ন করে। যথা :

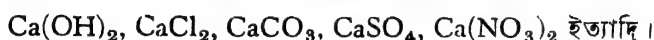


(iv) অ্যামোনিয়াম বিক্রিয়া (Action of ammonia) :

অ্যামোনিয়াম সঙ্গে ক্যালসিয়াম $\text{Ca}(\text{NH}_3)_6$ যৌগ গঠন করে।

(v) ক্ষারের ক্রিয়া (Action of alkali) : ক্ষারের সঙ্গে ক্ষারমুক্তিকা জাতীয় ক্যালসিয়াম ধাতুর কোন বিক্রিয়া ঘটে না।

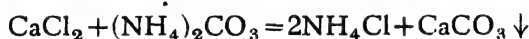
(vi) প্রধান যৌগ (Compounds) : হাইড্রোজেন, অক্সিজেন, নাইট্রোজেন, কার্বন ও সালফারের সঙ্গে ক্যালসিয়াম হাইড্রাইড (CaH_2), অক্সাইড (CaO), নাইট্রাইড (Ca_3N_2), কারবাইড (CaC_2) সালফাইড (CaS) গঠন করে। ক্যালসিয়ামের অত্যন্ত প্রধান যৌগ :



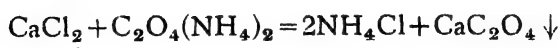
ব্যবহার (Uses) : ধাতুরূপে ক্যালসিয়ামের ব্যবহার ব্যাপক নয়। অরগন গ্যাস উৎপাদনে, অ্যালকোহল অনার্দ্রকরণে, ক্যালসিয়াম হাইড্রাইড ও কারবাইড উৎপাদনে এবং ঔষধরূপে প্রধানত ক্যালসিয়াম ব্যবহার করা হয়।

সনাক্তকরণ (Test or identification) : (i) ঘন হাইড্রোক্সিক অ্যাসিড সিক্ত প্লাটিনাম তারের সাহায্যে ক্যালসিয়ামের যে কোন যৌগ অদীপ্ত শিখায় দগ্ধ করা হইলে ইটের গায় লাল বর্ণের প্রদীপ্ত শিখা সৃষ্টি হয়।

(ii) ক্যালসিয়ামের কোন দ্রবণীয় লবণের সঙ্গে অ্যামোনিয়াম কার্বনেট মিশ্রিত করিলে ক্যালসিয়াম কার্বনেটের সাদা অধঃক্ষেপ পড়ে। যথা—



(iii) অ্যামোনিয়াম অক্সালেটের সঙ্গে ক্যালসিয়াম লবণের বিক্রিয়ায় সাদা ক্যালসিয়াম অক্সালেট অধঃক্ষিপ্ত হয়। ইহা অ্যাসিটিক অ্যাসিডে অবদ্রবীয়। যথা :



ক্যালসিয়ামের প্রয়োজনীয় যৌগ

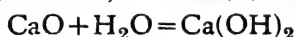
1. চুন বা লাইম (Lime— CaO) : চূনাপাথর, চক বা মার্বেল পোড়াইয়া চুন তৈরী করা হয়। ক্যালসিয়াম কার্বনেট উত্তাপে ভাঙিয়া ক্যালসিয়াম অক্সাইড ও কার্বন ডাই-অক্সাইডে পরিণত হয়। যথা :



✓ক্যালসিয়াম অক্সাইড (CaO) চুন, পোড়া-চুন, লাইম বা কুইক-লাইম (Lime or quick-lime) নামে পরিচিত।

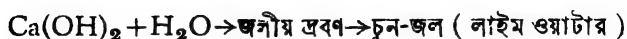
কাঠ-কয়লা ও চুনা পাথর পরপর স্তরে স্তরে সাজাইয়া ভাটি তৈরী করিয়া পোড়া-চুন তৈরী করিবার পদ্ধতি প্রাচীন কাল হইতে বর্তমান কাল পর্যন্ত প্রচলিত রহিয়াছে। এখন সমুদ্রতীরে শামুক, বিহুক, কড়ি, শঙ্খ, ইত্যাদি নানাপ্রকার চুনজাতীয় সামুদ্রিক পদার্থ পোড়াইয়া চুন তৈরী করা হয়। বর্তমান কালে একই সঙ্গে চুন ও কার্বন ডাই-অক্সাইড অবিচ্ছিন্নভাবে তৈরী করা হয় চুনা-ভাটি বা কিলন্ চুল্লীতে। [কার্বন ডাই-অক্সাইডের অধ্যায়ে পোড়া চুন উৎপাদন পদ্ধতি বর্ণনা করা হইয়াছে। ২য় খণ্ডে কার্বন ডাই-অক্সাইডে অধ্যায় দ্রষ্টব্য।]

✓ক্যালসিয়াম হাইড্রক্সাইড $[Ca(OH)_2]$: চুনের মধ্যে জল ঢালিলে সঙ্গে সঙ্গেই এরূপ তাপ সৃষ্টি হয় যে হিস্‌হিস্ শব্দ করিয়া জলের একাংশ বাষ্পে পরিণত হইয়া যায় এবং চুন ফুলিয়া উঠিয়া ভাঙ্গিয়া পড়ে ও সাদা পাউডারে পরিণত হয়। এই সাদা পাউডার চুনের হাইড্রক্সাইড। ইহার বিশেষ নাম কলি-চুন বা স্লেকড-লাইম (slaked lime)। এরূপভাবে কলিচুন তৈরী করার পদ্ধতিকে বলা হয় চুনের কলিকরণ বা স্লেকিং অব লাইম (slaking of lime)। বিক্রিয়া ঘটে এইভাবে:



ইহা জলে স্বল্প দ্রবণীয় এবং উচ্চতাপে লাল তপ্ত অবস্থায় চুন ও জলে পরিণত হয়। যথা: $Ca(OH)_2 \rightleftharpoons CaO + H_2O$ ।

চুন-জল (Lime-water): কলি-চুন জলে স্বল্প দ্রবণীয়। অতিরিক্ত জলে স্বল্প পরিমাণে কলি-চুন মিশ্রিত করিলে অল্প পরিমাণে ইহা জলের মধ্যে দ্রবীভূত হয় এবং অদ্রাব্য কলিচুনের উপরে একটি স্বচ্ছ চুন-জলের দ্রবণ তৈরী হয়। স্বচ্ছ চুন-জলের দ্রবণ বায়ুর সংস্পর্শে ঘোলা হইয়া যায়। তাই, চুন-জলের উপরে সর্বদা একটি সর পড়িতে দেখা যায়। কারণ বায়ুর কার্বন ডাই-অক্সাইড (CO_2) চুন-জলের ক্যালসিয়াম হাইড্রক্সাইডের $[Ca(OH)_2]$ সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইয়া ক্যালসিয়াম কার্বনেট ($CaCO_3$) গঠন করে যথা:



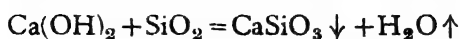
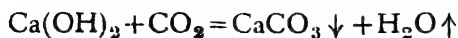
চুন-দুধ (Milk of lime) : স্বল্প জলে অতিরিক্ত কলিচুন মিশ্রিত করিলে কলিচুনের একটি সম্পৃক্ত দ্রবণ তৈরী হয় এবং অধিকাংশ কলি-চুন ভাসমান অবস্থায় এই দ্রবণে মিশ্রিত হইয়া একরকম সাদা লেই জাতীয় পদার্থ তৈরী করে। কলি-চুনের এত সাদা লেইকে বলা হয় **চুন-দুধ** বা 'মিল্ক অব লাইম'।

সোডা লাইম : চুন ও কষ্টিক সোডার দ্রবণের বিক্রিয়ায় $(CaO + NaOH)$ যে পদার্থ তৈরী হয় তাহাই সোডা লাইম। সোডা লাইমের মধ্যে কষ্টিক সোডার শতভাগ ধর্ম বর্তমান, কিন্তু ইহা কষ্টিক সোডার তায় সহজে বিগলিত হয় না এবং কাচ ক্ষয় করে কম। ইহা অ্যাসিড গ্যাস শোষণের জন্য ব্যবহার করা হয়।

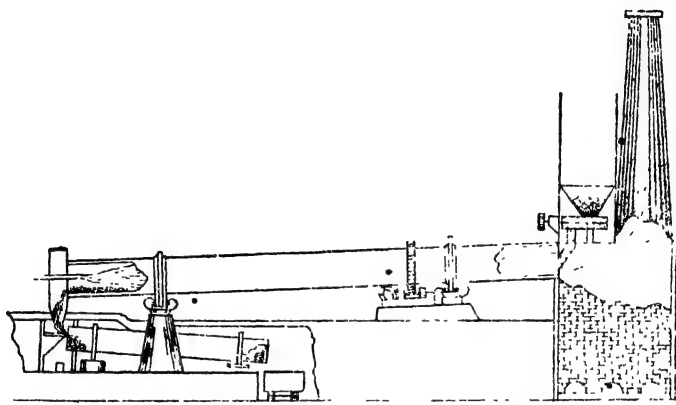
চুনের ব্যবহার : কাচ শিল্পে, কলি-চুন তৈরী করার জন্য, 'লাইম লাইট' তৈরী করার জন্য, জল-সিক্ত পদার্থের বিশোধক রূপে, ধাতু নিষ্কাশন কার্যে, ধাতুমল বহিষ্কারকরূপে এবং ক্যালসিয়াম কারবাইড তৈরী করার জন্য প্রধানত পোড়া চুন ব্যবহার করা হয়।

কলিচুন-ব্যবহার : মৃত্যাত চুন-স্রবকীর মসলা তৈরী করার এবং সিমেন্ট কংক্রিট, কষ্টিক সোডা, সোডা, জমির সার, রিচিং পাউডার প্রস্তুত করার জন্য ইহা ব্যবহার করা হয়। ইহা চর্ম শিল্পে, অ্যামোনিয়া উৎপাদনে, কীটনাশকরূপে, দালানে চুনকাম করার জন্য, জলের খরতা নিবারণে এবং অন্যান্য আরো অনেক প্রয়োজনে কলিচুন ব্যবহৃত হয়।

3. চুন-স্রবকীর মসলা, সিমেন্ট ও কংক্রিট : গাঁথুনি-মসলা (Mortar) : পরিমিত অল্পপাতে বালু বা স্রবকী, ও কলি-চুন এবং জলের মিশ্রণকে **মসলা** বলা হয়। এই মসলা ইটের গাঁথুনীরূপে ব্যবহার করা হয়। বায়ুতে মসলার জল ক্রমশ বাষ্পীভূত হইয়া এবং ধীরে ধীরে বায়ুর কাবন-ডাই-অক্সাইড শোষণ করিয়া দালান বা দেওয়ালের গাঁথুনির মসলা ক্রমশ ক্যালসিয়াম কাবনেট ও সিলিকেট যৌগে রূপান্তরিত হইয়া অতি কঠিন বস্তুতে পরিণত হয়। তাই, প্রাচীন দালানের গাঁথুনি খুব শক্ত। বিক্রিয়া ঘটে এইভাবে :



সিমেন্ট (Cement) : 1824 খ্রীষ্টাব্দে আসপ্‌দীন নামে এক সাধারণ ইট-নির্মাতা পোর্টল্যান্ড সিমেন্ট আবিষ্কার করেন। তিন ভাগ চুলা পাথরের সঙ্গে এক ভাগ অগ্নিসহ্য সিলিকেট জাতীয় মৃত্তিকা (fireclay) মিশাইয়া উচ্চতাপে উত্তপ্ত করিলে একরকম কঠিন কঁাকর জাতীয় পদার্থ তৈরী হয়। এই কঁাকর চূর্ণ করিয়া যে ধূসর বর্ণের পাউডার পাওয়া যায় তাহাই সিমেন্ট



সিমেন্ট প্রস্তুতিব চুলা

নামে পরিচিত। জলের সঙ্গে মিশ্রিত করিয়া গুঁড় করিলে সিমেন্ট জমিয়া উঠে এবং অত্যন্ত হৃদৎ ও কঠিন বস্তুতে পরিণত হয়।

কংক্রীট (Concrete) : পরিমিত অনুপাতে বালু, পাথর হুড়ি ও সিমেন্ট জলের সঙ্গে একত্র মিশাইয়া যে-মসলা তৈরী করা যায় তাহা দালান তৈরীর পক্ষে অত্যন্ত মজবুত গাঁথুনীর কাজ করে। এরূপ মিশ্রণকে বলা হয় কংক্রীট। ইম্পাতের কাঠামোতে যদি কংক্রীট জমানো যায় তবে সেই কংক্রীটের ফাটিবার সম্ভাবনা কমিয়া যায়। এরূপ ইম্পাত ও কংক্রীটের গাঁথুনীকে ফেরো-কংক্রীট (Ferro-concrete) বলা হয়।

4/ **প্যারিস-প্ল্যাষ্টার (Plaster of Paris) :** ক্যালসিয়াম সালফেট জিপসামরূপে আকরিক অবস্থায় ($\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$) পাওয়া যায়। এই জিপসামকে 110°C তাপাংকে উত্তপ্ত করিলে জিপসামের তিন-চতুর্থাংশ জল বাষ্পে পরিণত হয় এবং জিপসাম একটি সাদা কঠিন পদার্থে পরিণত হয়।

এই পদার্থটির নাম প্যারিস-প্লাস্টার। ইহার ফর্মুলা $(\text{CaSO}_4)_2, \text{H}_2\text{O}$; এবং পদার্থটি গঠিত হয় এইভাবে :



জিপসাম

প্যারিস প্লাস্টার

এই প্যারিস-প্লাস্টারকে পাউডারে পরিণত করিয়া ইহার সঙ্গে জল মিশ্রিত করিলে একরকম সাদা লেই তৈরী হয়। এই লেই শুকাইলে কঠিন পদার্থরূপে জমিয়া ওঠে। জিপসাম যদি 110°C তাপাংকের বেশি উচ্চতাপে পোড়ানো হয় তবে সেই পোড়া সালফেট দিয়া আর লেই তথা, প্যারিস-প্লাস্টার তৈরী করা যায় না।

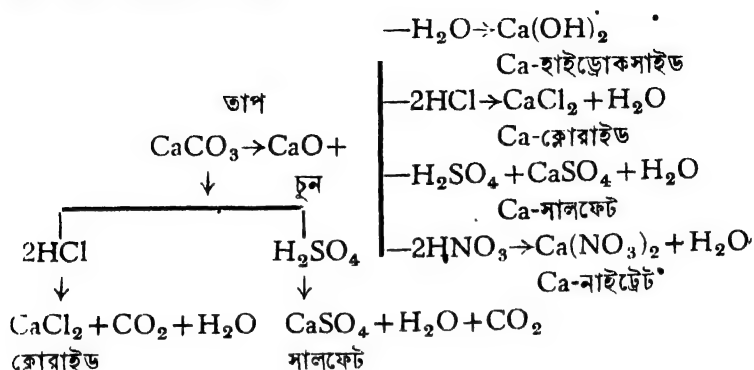
ব্যবহার : প্যারিস প্লাস্টার ঢালাইয়ের কাজে, ভাস্কর্যে, ভগ্ন হাড় ব্যাণ্ডেজ করার জন্ত এবং সিমেন্ট ও দালানের প্লাস্টারের জন্ত ব্যবহার করা হয়।

জিপসাম ব্যবহার করা হয় প্যারিস-প্লাস্টার, অ্যামোনিয়াম সালফেট সার তৈরীর কাজে ও চক-পেন্সিল তৈরী করার জন্ত এবং কাগজ মশক করার জন্ত।

5. ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড (CaCl_2): সলভে পদ্ধতিতে সোডা তৈরী করার সময় প্রচুর পরিমাণে ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড (CaCl_2) এক উপজাত পদার্থরূপে পাওয়া যায়। চক বা মার্বেল (CaCO_3) এবং হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিডের বিক্রিয়ায়ও ইহা তৈরী করা যায়। যথা: $\text{CaCO}_3 + 2\text{HCl} = \text{CaCl}_2 + \text{CO}_2 + \text{H}_2\text{O}$, ইহা সাধারণত একটি সাদা স্ফটিক ($\text{CaCl}_2, 6\text{H}_2\text{O}$) ; বরফের সঙ্গে ইহা মিশ্রিত করিয়া হিমমিশ্রণ তৈরী করিয়া তাপাংক -55°C পর্যন্ত নামানো যায়। তাই, ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড হিমমিশ্রণের জন্ত ব্যবহৃত হয়।

ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড ($\text{CaCl}_2, 6\text{H}_2\text{O}$) স্ফটিককে কড়া তাপে উত্তপ্ত করিলে স্ফটিক জলকণা বিগলিত হইয়া ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড (CaCl_2) একরকম অনাদ্র সচ্ছিন্ন ও ফোঁপরা পদার্থে পরিণত হয়। এই অনাদ্র ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড (CaCl_2), অ্যামোনিয়াম ও ইহার লবণ ব্যতীত যে-কোন জল-সিক্ত কঠিন, তরল বা গ্যাসীয় পদার্থ বিশুদ্ধ করার জন্ত ব্যাপক পরিমাণে ডেসিকেটর বা বিশোধকের মধ্যে ব্যবহার হয়। ইহাকে বলা হয় বিগলিত ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড (fused CaCl_2)।

ক্যালসিয়াম কার্বনেট হইতে ক্যালসিয়ামের অন্যান্য যৌগ গঠন
প্রাকৃতিক চূনাপাথর (CaCO_3) হইতে ক্যালসিয়ামের সবকয়টি প্রধান
যৌগ গঠন করা যায়। যথা



ক্যালসিয়ামের বৈশিষ্ট্য

1. ক্যালসিয়ামও সোডিয়ামের ত্রায় বিশেষ সক্রিয় পদার্থ। তাই, প্রকৃতিতে ক্যালসিয়াম পাওয়া যায় যৌগরূপে, মৌলরূপে নয়।
2. ক্যালসিয়াম যৌগ জল বিশোষণে বিশেষ পারদর্শী। সেজন্য পোড়া চুন (CaO) এবং বিগলিত ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড (fused CaCl_2) অত্যন্ত বিশেষকরূপে ব্যবহৃত হয়।

ক্যালসিয়াম যৌগ প্রধানত ফটিকাকার এবং ফটিক জলসহ গঠিত। যথা :



4. ক্যালসিয়াম যৌগগুলি বর্ণে সাদা।
5. পাথর ও জীবজন্তুর হাড় প্রধানত ক্যালসিয়াম কার্বনেট ও ফসফেট [CaCO_3 ও $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$] দ্বারা গঠিত।

6. ক্যালসিয়াম-নাইট্রোজেনের সঙ্গে নাইট্রাইড (Ca_3N_2), সিলিকনের সঙ্গে সিলিকাইড (CaSi_2) এবং কার্বনের সঙ্গে কারবাইড (CaC_2) যৌগ গঠন করে। এজ্জু কার্বন-বিজারণ পদ্ধতিতে ক্যালসিয়াম নিষ্কাশিত করা যায় না। কার্বন-বিজারণ পদ্ধতিতে যে ক্যালসিয়াম নিষ্কাশিত হয় তাহা আবার কার্বনের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ক্যালসিয়াম কারবাইড (CaC_2) যৌগ গঠন করে।

7. ক্যালসিয়াম ফসফেট [$\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$] সার রূপে ব্যবহৃত হয় এবং সিমেন্ট, কংক্রিট, প্লাস্টার অব প্যারিস—ইত্যাদির প্রধান উপাদান ক্যালসিয়ামের যৌগ।

ম্যাগনেসিয়াম প্রাপ্তি

প্রতীক চিহ্ন—Mg ; পারমাণবিক গুরুত্ব—24 , যোজ্যতা—2

প্রাকৃতিক যৌগ (Natural ores) : প্রাকৃতিক মৌল-ধাতুরূপে ম্যাগনেসিয়াম পাওয়া যায় না,—পাওয়া যায় প্রধানত বিভিন্ন যৌগের মিশ্রিত লবণের মধ্যে । যথা :

(i) ক্রোরাইড : কার্নেলাইট (Carnelite)— $MgCl_2, KCl, 6H_2O$

(ii) কার্বনেট : ম্যাগনেসাইট (Magnesite)— $MgCO_3$

ডলোমাইট (Dolomite)— $CaCO_3, MgCO_3$

(iii) সালফেট : কাইসারাইট (Kieserite)— $MgSO_4, H_2O$

কাইনাইট (Kainite)— $MgSO_4, K_2SO_4,$

$MgCl_2, 6H_2O$

(iv) সিলিকেট : অ্যাসবেস্টস (Asbestos)— $CaMg_3(SiO_3)_4$

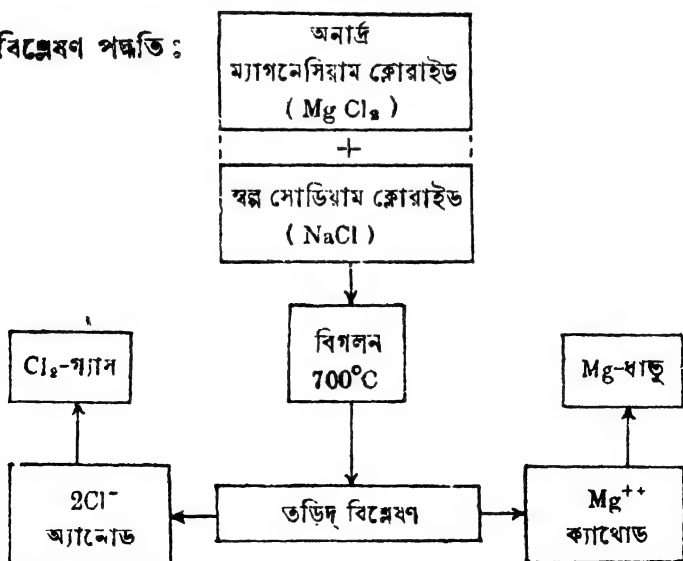
ম্যাগনেসিয়াম : নিষ্কাশন (Magnesium Extraction)

1. তড়িৎবিচ্ছেদ পদ্ধতি (Electrolytic Separation)

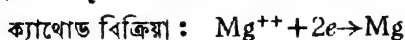
রাসায়নিক পদ্ধতি : কার্নেলাইট অথবা অনার্দ ম্যাগনেসিয়াম ক্রোরাইডকে গলিত অবস্থায় (fused) তড়িৎবিচ্ছেদিত করিয়া ম্যাগনেসিয়াম নিষ্কাশিত করা হয় ।

ম্যাগনেসিয়াম নিষ্কাশন

তড়িৎবিচ্ছেদ পদ্ধতি :

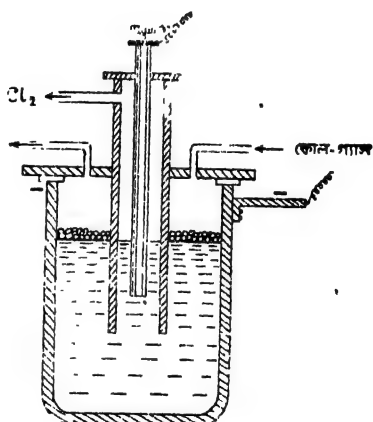


ম্যাগনেসিয়াম ক্লোরাইডের তড়িদ্বিলেবণের ফলে ক্যাথোডে ম্যাগনেসিয়াম আয়ন (Mg^{++}) এবং অ্যানোডে ক্লোরিন আয়ন (Cl^{-}) আকর্ষিত হয়। ম্যাগনেসিয়াম আয়ন ইলেকট্রন গ্রহণ করিয়া এবং ক্লোরিন আয়ন ইলেকট্রন বর্জন করিয়া ম্যাগনেসিয়াম পরমাণু ও ক্লোরিন অণুতে পরিণত হয়। যথা :



ম্যাগনেসিয়াম ক্লোরাইডের ($MgCl_2$) গলনাংক হ্রাস করার জন্ত তড়িদ্বিলেবণের পূর্বে ইহার সঙ্গে অল্প পরিমাণে সোডিয়াম ক্লোরাইড ($NaCl$) মিশ্রিত করা হয়।

যন্ত্র ও উৎপাদন ব্যবস্থা: একটি লোহার আবদ্ধ পাত্রে $700^{\circ}C$ তাপাংকে ম্যাগনেসিয়াম ক্লোরাইড বিগলিত করিয়া সেই তরলের তড়িদ্বিলেবণ করা হয়। লোহার পাত্রটিকে ব্যাটারীর ক্যাথোডের সঙ্গে যুক্ত করিয়া ক্যাথোডরূপে ব্যবহার করা হয় এবং অ্যানোডরূপে ব্যবহার করা হয় একটি কার্বন দণ্ড। কার্বন দণ্ডটি একটি পোরসেলিন নলের আবরণে ঢাকা থাকে। অতি-সক্রিয় পদার্থ ম্যাগনেসিয়াম যেন বায়ুর সংস্পর্শে অক্সাইডে পরিণত না হয় সেজন্য তড়িদ্বিলেবণ পাত্রের উপরিভাগের শূন্যস্থানে নিষ্ক্রিয় কোল-গ্যাস বা হাইড্রোজেন গ্যাস দ্বারা ভরিয়া রাখা হয়।



ম্যাগনেসিয়াম প্রস্তুতি

তড়িদ্বিলেবণের ফলে ক্লোরিন অ্যানোডে সঞ্চিত হইয়া পোরসেলিনের নলের ভিতর দিয়া নির্গত হইয়া যায়। ম্যাগনেসিয়াম ধাতু প্রথমে লোহার পাত্রের দেওয়ালে সংগৃহীত হয় এবং তাহা পরে বিগলিত তরল ক্লোরাইডের উপরে ভাসিয়া উঠে। এই ভাসমান ম্যাগনেসিয়াম ধাতু সংগ্রহ করিয়া ছোট ছোট ধাতু-দণ্ড তৈরী করা হয়।

2. কার্বন বিজারণ পদ্ধতি (Carbon-Reduction process)

ক্ষারীয় এবং ক্ষারীয় মুক্তিকা-ধাতুর মধ্যে একমাত্র ম্যাগনেসিয়ামই কার্বন-বিজারণ পদ্ধতিতেও নিষ্কাশিত করা যায়। ইহা একটি আধুনিক পদ্ধতি। এই পদ্ধতিতে :

(i) প্রথমে ম্যাগনেসিয়ামের আকরিক তাপ-জারণ (calcination) পন্থায় ম্যাগনেসিয়াম অক্সাইডে (MgO) পরিণত করা হয়।

(ii) এই ম্যাগনেসিয়াম অক্সাইড (MgO) চূর্ণ করিয়া এবং তাহা তেল বা পিচের সাহায্যে চূর্ণ কার্বনের সঙ্গে মিশাইয়া ম্যাগনেসিয়াম অক্সাইড (MgO) এবং কার্বনের মিশ্রণ এক একটি ইটের গ্যায় পিণ্ডাকারে তৈরী করা হয়।

(iii) এই ইট বা পিণ্ড ($MgO+C$) বৈজ্যতিক উনানে $2000^{\circ}C$ তাপাংকে উত্তপ্ত করার ফলে ম্যাগনেসিয়াম অক্সাইড কার্বন দ্বারা বিজারিত হইয়া ম্যাগনেসিয়াম ধাতুরূপে নিষ্কাশিত হয়। সত্তা নিষ্কাশিত ম্যাগনেসিয়াম ধাতু গ্যাসীয় অবস্থায় পরিণত হয়।

কার্বন-বিজারণ পদ্ধতিতে

ম্যাগনেসিয়াম প্রস্তুতি



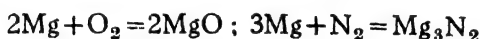
(iv) এই গ্যাসীয় ম্যাগনেসিয়াম $200^{\circ}C$ তাপাংকে অবস্থিত একটি হাইড্রোজেন গ্যাস-ভরা পাত্রের মধ্যে স্থানান্তরিত করা হয়। অপেক্ষাকৃত শীতল পাত্রে এবং হাইড্রোজেন গ্যাসের নিষ্ক্রিয় পরিবেশে বাষ্পীয় ম্যাগনেসিয়াম কঠিনাকার ম্যাগনেসিয়াম পাউডারে পরিণত হয়। এই ম্যাগনেসিয়াম পাউডারকে আবার উচ্চতাপে গলাইয়া ম্যাগনেসিয়াম-ব্লকে পরিণত করা হয়।

ম্যাগনেসিয়ামের ধর্ম

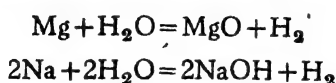
ভৌত ধর্ম (Physical properties) : (i) ম্যাগনেসিয়াম রূপালী বর্ণের একটি নমনীয় ও প্রসারণশীল ধাতু। তাই, ইহার তার ও পাত তৈরী করা যায়। ম্যাগনেসিয়াম রীবন ম্যাগনেসিয়াম ধাতুর এরূপ পাতলা ফিতা। (ii) ইহার ঘনত্ব 1.74 ; গলনাংক 660°C , ফুটনাংক 1120°C .

রাসায়নিক ধর্ম (Chemical Properties) (i) **বায়ুর ক্রিয়া :** বিদ্যুৎ সোডিয়াম, পটাসিয়াম ও ক্যালসিয়ামের ত্রায় ম্যাগনেসিয়ামও অবিকৃত থাকে। ম্যাগনেসিয়াম জলীয় বায়ুতে অক্সাইডে পরিণত হইয়া বিবর্ণ হইয়া যায়।
যথা : $2\text{Mg} + \text{O}_2 = 2\text{MgO}$

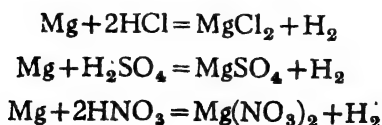
(ii) **বায়ুতে দহন ক্রিয়া :** ম্যাগনেসিয়াম ধাতু বায়ুতে দগ্ধ করিলে অত্যুজ্জ্বল তীব্র প্রভায় আলোক বিকীর্ণ করিয়া অক্সাইডে পরিণত হয় এবং আংশিকভাবে ক্যালসিয়ামের ত্রায় নাইট্রাইড যৌগ গঠন করে। যথা :



(iii) **জলের ক্রিয়া :** ম্যাগনেসিয়াম ফুটন্ত জলে সাধারণভাবে এবং জলীয় বাষ্পের মধ্যে তীব্রভাবে বিক্রিয়া ঘটাইয়া হাইড্রোজেন ও ধাতুর অক্সাইড তৈরী করে। কিন্তু সোডিয়াম, পটাসিয়াম ও ক্যালসিয়ামের ক্ষেত্রে এরূপ বিক্রিয়ায় হাইড্রোক্সাইড গঠিত হয়। যথা :

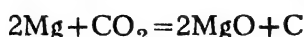


(iv) **অ্যাসিডের ক্রিয়া :** ম্যাগনেসিয়াম লব্ধ হাইড্রোক্লোরিক, সালফিউরিক ও নাইট্রিক—এই তিনটি অ্যাসিডের সঙ্গেই বিক্রিয়া ঘটাইয়া হাইড্রোজেন উৎপন্ন করে। নাইট্রিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ম্যাগনেসিয়াম ধাতুই হাইড্রোজেন উৎপাদন করিতে সক্ষম। যথা :



(v) **ক্ষারের ক্রিয়া :** অজ্ঞাত ক্ষারীয় ও ক্ষারীয়-মৃত্তিকা ধাতুর ত্রায় ম্যাগনেসিয়ামের উপরেও ক্ষারের কোন বিক্রিয়া ঘটে না।

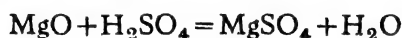
(vi) **বিজারণ ক্ষমতা** (Reducing property) : সোডিয়ামের তায় ম্যাগনেসিয়ামও উচ্চ তাপে একটি প্রবল বিজারক পদার্থ। যথা :



(vii) **ক্লোরিনের ক্রিয়া** : তপ্ত ম্যাগনেসিয়াম ক্লোরিনের সঙ্গে ক্লোরাইড গঠন করে। যথা : $\text{Mg} + \text{Cl}_2 = \text{MgCl}_2$

(viii) **প্রধান যৌগসমূহ** : ম্যাগনেসিয়াম অক্সাইড (MgO), ম্যাগনেসিয়াম হাইড্রক্সাইড $\text{Mg}(\text{OH})_2$, ম্যাগনেসিয়াম ক্লোরাইড ($\text{MgCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$), ম্যাগনেসিয়াম-কার্বনেট (MgCO_3), ম্যাগনেসিয়াম-সালফেট (MgSO_4) ও ম্যাগনেসিয়াম নাইট্রেট $\text{Mg}(\text{NO}_3)_2$

ইপ্সম লবণ (Epsom salt) : ম্যাগনেসিয়াম যৌগের মধ্যে ম্যাগনেসিয়াম-সালফেট ($\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$) ইপ্সম লবণ নামে পরিচিত। এরূপ যৌগ ইংলণ্ডের ইপ্সম নামক স্থানের খনিজ জলে প্রথম পাওয়া যায়। ইহা ম্যাগনেসিয়ামের যে-কোন যৌগের সঙ্গে সালফিউরিক অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় তৈরী করা যায়। যথা :

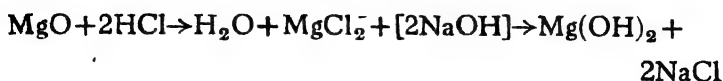
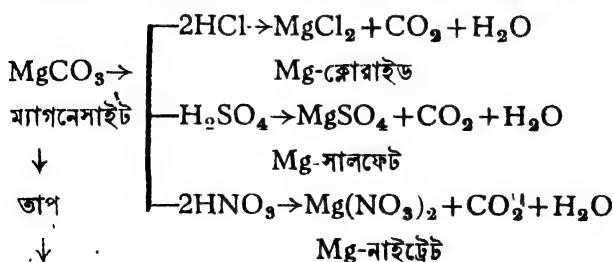


ইহা জলে দ্রবণীয়, বর্ণহীন ও স্ফটিকাকার। এই লবণটি জিংক ও আয়রনের সালফেটের সমাকৃতি (Isomorphous)। যথা :



ইহা ‘ম্যাগসাল্ট’ নামে জোলাপ রূপে, কাগজ ও সূতি শিল্পে, রঙ ও কায়ার-প্রফের কাজে এবং চর্ম শিল্পে ব্যবহৃত হয়।

ম্যাগনেসিয়ামের প্রাকৃতিক যৌগ হইতে অজ্ঞাত যৌগ গঠন



ম্যাগনেসিয়ামের বৈশিষ্ট্য

ম্যাগনেসিয়াম যৌগের বৈশিষ্ট্য মূলত ক্যালসিয়াম যৌগের জায়। তাই, ম্যাগনেসিয়াম ও ক্যালসিয়ামকে সমগোত্রী ধাতু বলা হয়।

ম্যাগনেসিয়ামের ব্যবহার : (i) ফটোগ্রাফীর ফ্লাশ্ লাইট ও অন্যান্য আলোক সংকেতরূপে, (ii) বাজি তৈরী করার উপাদানরূপে (পটাসিয়াম ক্লোরেট ও ম্যাগনেসিয়াম পাউডার বাজির উপাদান), (iii) রসায়নাগারের বিজারক পদার্থরূপে এবং (iv) হাল্কা ধাতু-সংকর গঠনের জন্য ম্যাগনেসিয়াম ব্যবহার করা হয়।

ক্যালসিয়াম ও ম্যাগনেসিয়ামের সাদৃশ্য

1. ক্যালসিয়াম ও ম্যাগনেসিয়াম—উভয় ধাতুর মধ্যে আংশিকভাবে ক্ষারীয় ধর্ম (alkaline property) এবং জলে-অদ্রবণীয়-মৃত্তিকা ধাতুর (earth-metal) ধর্ম বর্তমান বলিয়া ইহাদের ক্ষার-মৃত্তিকা (alkaline-earth) বলা হয়।

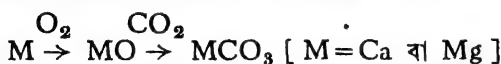
2. উভয়েই বিশেষ সক্রিয় পদার্থ বলিয়া প্রকৃতিতে মোল অবস্থায় পাওয়া যায় না।

3. উভয় ধাতুরই যোজ্যতা দুই।

4. উভয় ধাতুরই বর্ণ রূপার জায় সাদা এবং অপেক্ষাকৃত হাল্কা।

5. প্রকৃতিতে উভয়েরই মিশ্রিত লবণ পাওয়া যায়। যথা : ডলোমাইট— CaCO_3 , MgCO_3

6. উভয় ধাতু বায়ু ও জলের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইয়া অক্সাইড ও হাইড্রোক্সাইড গঠন করে। এই যৌগগুলি বায়ুর কার্বন ডাই-অক্সাইড শোষণ করিয়া শেষ পর্যায়ে কার্বনেট যৌগে পরিণত হয়। যথা :



এই কার্বনেট যৌগ উত্তাপে ভাঙ্গিয়া যায় এবং অক্সাইড গঠন করে। যথা :



7. উভয়েই সমভাবে বিভিন্ন যৌগ গঠন করে এবং বিশেষভাবে নাইট্রাইড যৌগ গঠন ক্যালসিয়াম ও ম্যাগনেসিয়ামের এক বিশেষ ধর্ম।

8. ক্যালসিয়াম ও ম্যাগনেসিয়াম একই তড়িদ্বিলেপণ পদ্ধতিতে একই ধরনের ক্লোরাইড যৌগ হইতে নিষ্কাশিত করা হয়।

ম্যাগনেসিয়ামের ধাতু-সংকর (Alloys)

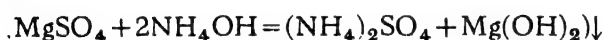
ম্যাগনেসিয়ামের ধাতু-সংকর বিমান ও মোটরের কাঠামো তৈরী করার জন্য ব্যবহৃত হয়। কারণ, এরূপ ধাতু-সংকর গুণে হালকা। ম্যাগনেসিয়ামের কয়েকটি ধাতু-সংকর :

নাম	উপাদান	অনুপাত
1. ম্যাগনেলিয়াম	Al : Mg	90 : 10
2. ডুরেলামিন	Al : Cu : Mn : Mg	95.5 : 3 : 1 : 0.5
3. ইলেকট্রন	Mg : Zn	95 : 5

ম্যাগনেসিয়াম সনাক্তকরণ (Test or identification) :

(i) ম্যাগনেসিয়ামের যে-কোন যৌগ অঙ্গারপিণ্ডের গর্তের মধ্যে রাখিয়া ফুৎ-নলের সাহায্যে বুনসেন দীপের অদীপ্ত জারণ-শিখায় দগ্ধ করিলে অঙ্গারের উপরে একটি সাদা আস্তরণ পড়ে। এই আস্তরণের মধ্যে কয়েক ফোটা কোবাল্ট নাইট্রেট দ্রবণ ফেলিয়া আবার অদীপ্ত জারণ-শিখায় উত্তপ্ত করিলে সাদা আস্তরণ গোলাপী বর্ণে রূপান্তরিত হয়।

(ii) ম্যাগনেসিয়াম লবণের যে-কোন দ্রবণের মধ্যে অ্যামোনিয়াম হাইড্রোক্সাইড ঢালিলে সাদা ম্যাগনেসিয়াম হাইড্রোক্সাইড অধঃক্ষিপ্ত হয়।
যথা :



এই সাদা অধঃক্ষেপের মধ্যে অ্যামোনিয়াম ক্লোরাইড (NH_4Cl) ঢালিলে $\text{Mg}(\text{OH})_2$ দ্রবীভূত হয়।

(iii) অ্যামোনিয়াম ক্লোরাইড (NH_4Cl) মিশ্রিত দ্রবণীয় ম্যাগনেসিয়াম যৌগ ডাই-সোডিয়াম হাইড্রোজেন ফসফেট (Na_2HPO_4) মিশাইলে ম্যাগনেসিয়াম-অ্যামোনিয়াম ফসফেটের $[\text{Mg}(\text{NH}_4)\text{PO}_4]$ সাদা অধঃক্ষেপ পড়ে।

অনুশীলনী

- কোন ধাতুকে কাবীর মৃত্তিকা বলে? দুইটি কার্যীয় মৃত্তিকা-ধাতু বিনটি করিয়া প্রাকৃতিক যৌগে নাম কব।
- কিভাবে ক্যালসিয়াম নিষ্কাশিত করা হয়? কার্বন-জারণ পদ্ধতিতে ক্যালসিয়াম নিষ্কাশিত করা যায় না কেন?

৪. কিভাবে কলিচুন তৈরী করা যায়? চুন-জল ও চুন-হুধ কাহাকে বলে? ইহাদের ফর্মুলা ও প্রস্তুতি লেখ।
৫. পোড়া চুন তৈরী করার একটি পদ্ধতি বর্ণনা কর। পোড়া চুন হইতে কিভাবে ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড ও ক্যালসিয়াম কার্বনেট তৈরী কবিবে? বিক্রিয়া লেখ।
৬. প্যারিস-প্লাস্টার, সিমেন্ট, লাইম লাইট ও কলিচুন সম্বন্ধে যাহা জান সংক্ষেপে লেখ।
৭. এই বিক্রিয়াগুলি সমীকরণসহ লেখ : (i) চুন ও বায়ু ; (ii) চুন ও জল ; (iii) চুন ও নাইট্রোজেন ; (iv) চুন ও সালফিউরিক অ্যাসিড।
৮. কিভাবে চুনাপাথর হইতে চুন, কলিচুন এবং ক্যালসিয়ামের ক্লোরাইড, সালফেট ও নাইট্রেট লবণ গঠন করা যায়? চার্ট দেখাও এবং বিক্রিয়া লেখ।
৯. প্রাকৃতিক আকবিক হইতে কিভাবে ম্যাগনেসিয়াম নিষ্কাশন করা যায়? একটি পদ্ধতি বর্ণনা কর।
১০. চুন, ম্যাগনেসিয়াম, সিমেন্ট এবং ইপসম লবণ—ইহাদের ব্যবহার সম্বন্ধে যাহা জান লেখ।
১১. ম্যাগনেসিয়ামের সাধারণ রাসায়নিক ধর্ম, বিক্রিয়া সমীকরণ সহ লেখ।
১২. ম্যাগনেসাইট হইতে কিভাবে ম্যাগনেসিয়াম হাইড্রোক্সাইড, ম্যাগনেসিয়াম নাইট্রেট, ম্যাগনেসিয়াম সালফেট ও ম্যাগনেসিয়াম ক্লোরাইড তৈরী কবিবে? সমীকরণ লেখ।

Questions to be discussed

1. What is an alkaline earth metal? Name two such metals. What are the chief sources of such metals? State simple chemical principles of their extraction?
2. How does calcium occur in nature? Name three important compounds of calcium of commercial importance with their uses. Outline the chemical principles of the preparation of calcium and lime. Why calcium cannot be extracted by carbon reduction process?
3. What is lime? How is lime prepared? What is slaked lime and slaking of lime? What is Soda lime?
4. Write short notes on : milk of lime, lime water, plaster of paris, gypsum and fused calcium chloride. Give their formulae.
5. How would you prepare Cement, Concrete and Plaster of Paris? Give chemical principles only. What happens when lime is continuously exposed to air?
6. Why calcium cannot be extracted by carbon reduction process? What is the reaction of air, water and caustic soda on calcium and lime?

7. Explain why—(i) lime water turns milky in air, (ii) fused calcium chloride turns wet on exposure to air, (iii) lime swells and then crumbles on addition of water, (iv) lime hardens on exposure to air, (v) plaster of paris hardens when water is added to it and action stops after some time when H_2SO_4 is added to $CaCO_3$? Give equations where necessary.
 8. Starting with lime stone how would you prepare lime, slaked lime, fused calcium chloride, lime water, milk of lime, and calcium sulphate?
 9. Name the important ores of magnesium. Can magnesium be extracted by carbon reduction process? If so, outline the principle of its extraction. Name three alloys of magnesium.
 10. How magnesium reacts with air, water, and caustic soda? What is magnesite? How would you obtain magnesium oxide, magnesium hydroxide, magnesium chloride and magnesium nitrate from magnesite?
 11. What are the reactions when: (i) air reacts with magnesium, (ii) magnesite is strongly heated, (iii) Epsom salt strongly heated, (iv) carbon dioxide passed through a solution of magnesium chloride, (v) magnesium oxide treated with sulphuric acid and the solution evaporated and (vi) magnesium ribbon burns in air with dazzling flash? Give equations where necessary.
-

রাসায়নিক শব্দ-পরিচিতি ও পরিভাষা : তাম্র—Copper ; পিরাইটিস—Pyrites ; বিগালক—Flux ; ধাতুমল—Slag , চুল্লী—Furnace ; পরাবর্ত চুল্লী—Reverberating furnace ; স্বতঃবিজারণ—Self-reduction ; ফুৎ-নল—Blow pipe. .

কপার নিষ্কাশন প্রসঙ্গে শুধু রাসায়নিক তত্ত্ব পাঠক্রমের অন্তর্ভুক্ত। ধাতুবিজ্ঞা বা মেটালার্জি বিস্তৃত বর্ণনা অনাবশ্যক। কপারের ধর্ম ও ব্যবহাব এবং কপার সালফেট প্রস্তুতি ও ব্যবহারও পাঠক্রমেব অন্তর্ভুক্ত। প্রাকৃতিক কপার যোগ হইতে কপারের অস্তিত্ব ঘোঁগের প্রস্তুতিব চার্টও পাঠক্রমেব অন্তর্ভুক্ত।

প্রতীক-চিহ্ন—Cu (কিউপ্রাম) ; পারমাণবিক গুরুত্ব—63.67 ; যোজ্যতা—1 এবং 2.

পরিচয় : মানব সভ্যতায় কপার বা তামাই প্রাচীনতম সুপরিচিত ধাতু। তামাই ছিল প্রাচীন যুগের অস্ত্র ও যন্ত্রপাতি তৈরী করার অত্যন্তম ধাতু। সেই যুগকে তাই বলা হয় তাম্র যুগ। খ্রীষ্টপূর্ব তের শতাব্দীতে তামা এত মহাবর্ষ ছিল যে মিসরে তামার ভাণ্ডার রক্ষা করা হইত মন্দির-ভবনে। বোজ ও পিতল অর্থাৎ, তামা ও টিন এবং তামা ও জিংকের মিশ্র পদার্থ পরবর্তী কালে ব্যবহৃত হইতে আরম্ভ করে। প্রাচীন মিসরে তামাকে বলা হইত 'চালকস'। রোমানরা প্রথম তামা সংগ্রহ করে সাইপ্রাস দ্বীপ হইতে। তাই, রোমান যুগে তামার নাম দেওয়া হয় 'সাইপ্রিয়াম'। এই 'সাইপ্রিয়াম' কথাটি হইতে 'কিউপ্রিয়াম' শব্দটির উদ্ভব হয় এবং পরে সাধারণভাবে এই কিউপ্রিয়ামকে বলা হয় কিউপ্রাম বা কপার। তামার লাল বর্ণের জন্য প্রাচীন ভারতে তামাকে বলা হইত, 'লোহিত' বা 'লোহা'। পরে তামা পরিচিত হয় তাম্র বা তামা নামে এবং অল্প একটি ধাতুর নাম দেওয়া হয় লোহা।

প্রাকৃতিক যোগ (Natural ores) : খুব সক্রিয় ধাতু, নয় বলিয়া কপার মৌলরূপে মুক্ত অবস্থায় পাওয়া যায়। আমেরিকার সুপিরিয়র হ্রদ অঞ্চলে,

মোভিয়েট ইউনিয়নের ইউরাল পর্বতে ও সাইবেরিয়ায় মৌল অবস্থায় কপার ধাতু পাওয়া যায়। কিন্তু কপারের প্রধান ভাণ্ডার কপারের ঘোগসমূহ। যথা :

- (i) অক্সাইড : কিউপ্রাইট (Cuprite) বা লাল কপার অক্সাইড
— Cu_2O
- (ii) সালফাইড : কপার গ্লান্স (Copper glance) Cu_2S এবং
কপার পিরাইটিস (Copper pyrites)—
 Cu_2S , Fe_2S_3 বা CuFeS_2
- (iii) কার্বনেট : ম্যালাকাইট (Malakite)— CuCO_3 , $\text{Cu}(\text{OH})_2$
আজুরাইট (Azurite)— 2CuCO_3 , $\text{Cu}(\text{OH})_2$
- (iv) ক্লোরাইড : অ্যাটাকামাইট (Atacamite)—
 CuCl_2 , $3\text{Cu}(\text{OH})_2$

নেপাল ও ভূটান এবং ভারতের সিন্ধু জেলায় মুশাবনীতে (ঘাটশিলায়), সিকিম, আসাম, নেলোর, উত্তর প্রদেশ ও পাঞ্জাবে তামার খনিজ আকরিক পাওয়া যায়। ঘাটশিলায় তাম্র নিষ্কাশন করা হয়।

কপার নিষ্কাশন

কোন পদ্ধতিতে কপার বা তাম্র নিষ্কাশিত করা হইবে তাহা নির্ভর করে আকরিকের (ore) প্রকৃতির উপরে। প্রকৃতিতে মৌল অবস্থায় যে কপার পাওয়া যায় তাহা প্রথমে বিগালকের (flux) সাহায্যে বিগলিত করিয়া ইহার সঙ্গে মিশ্রিত মল বা ময়লা ধাতুমল (slag) রূপে অপসারিত করা হয়। এই মল বা ময়লামুক্ত মৌল কপার তাপজারণ (roasting) বা তড়িদ্বিচ্ছেদন পদ্ধতিতে পরিশোধিত করা হয়।

1. কার্বন-বিজারণ পদ্ধতি

(Carbon-reduction process)

কপারের আকরিক যদি কিউপ্রাইট (Cu_2O) বা ম্যালাকাইট $[\text{CuCO}_3, \text{Cu}(\text{OH})_2]$ জাতীয় অক্সাইড বা কার্বনেট হয় তবে কার্বন-বিজারণ পদ্ধতিতে কপার নিষ্কাশন করা হয়। কার্বনেট জাতীয় আকরিক প্রথমে বায়ুতে উচ্চতাপে জারিত করিয়া (roasting) অক্সাইডে পরিণত করা হয়। এই অক্সাইড কার্বন দ্বারা বিজারিত করিয়া কপার বা তাম্র নিষ্কাশিত করা হয়। যথা :

- (i) আকরিকের কপার অক্সাইডে রূপান্তর (Conversion to oxide)— $[\text{CuCO}_3, \text{Cu}(\text{OH})_2] \rightarrow \text{CuO} + \text{CO}_2 \uparrow + \text{H}_2\text{O} \uparrow$
মালাকাইট বা আজুরাইট
- (ii) কপার অক্সাইডের কার্বন-বিজারণ (Carbon reduction)
 $\text{CuO} + \text{C} \rightarrow \text{Cu} + \text{CO} \uparrow$

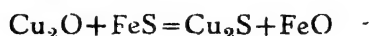
2. স্বতঃবিজারণ পদ্ধতি (Self-reduction process)

পৃথিবীতে কপার পিরাইটিস বা কপারের সালফাইড যৌগ পাওয়া যায় সবচেয়ে বেশি। এই সালফাইড যৌগে মাত্র ৩ % কপার বর্তমান। এই যৌগ হইতে প্রধানত কপার নিষ্কাশিত করা হয়।

নিষ্কাশন পদ্ধতির মূল অসুবিধা (Difficulties in copper extraction) : কপার পিরাইটিস হইতে কপার নিষ্কাশিত করা কষ্টসাধ্য। কপার পিরাইটিস কপার ও আয়রনের একটি মিশ্র সালফাইড। যথা :

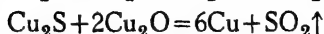
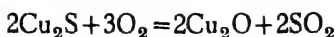


কপার সালফাইডের সঙ্গে আয়রন সালফাইড মিশ্রিত থাকায় কপার নিষ্কাশনে অসুবিধা দেখা দেয়। সালফারের প্রতি কপারের আসক্তি (affinity) নোহাৰ চেয়ে অনেক বেশি। তাই, তাপজারণ (roasting) পদ্ধতিতে মিশ্র সালফাইড যৌগকে অক্সাইডে রূপান্তরিত করিবার বিক্রিয়ায় প্রথমে আয়রন সালফাইড (Fe_2S_3 বা FeS) আয়রন অক্সাইডে (FeO) পরিণত হয়। সামান্য কপার সালফাইডও (Cu_2S) কপার অক্সাইডে রূপান্তরিত হয়। কিন্তু তাহা আবার অবিকৃত আয়রন সালফাইডের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইয়া কপার সালফাইডে পরিণত হয়। যথা :



তাই, কপার সালফাইড যৌগ হইতে কপার নিষ্কাশনের জগ্ন প্রথম পর্যায়ে আয়রন সম্পূর্ণভাবে অপসারিত করার প্রয়োজন হয়। আয়রন সম্পূর্ণভাবে অপসারিত করিয়া স্বতঃ-বিজারণ (self-reduction) পদ্ধতিতে কপার সালফাইড যৌগ হইতে কপার নিষ্কাশিত করা হয়। আয়রন অপসারণের পরে কপার সালফাইড আংশিকভাবে কপার অক্সাইডে পরিণত হয়। এই কপার

অক্সাইড অপরিবর্তিত সালফাইডের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইয়া স্বতঃ-বিজারণ পদ্ধতিতে কপার নিষ্কাশন করে। যথা :



এই অপরিপূর্ণ কপার তাপজারণ বা তড়িদ্বিশ্লেষণ পদ্ধতিতে পরিশোধিত করা হয়।

3. কপার পিরাইটিস হইতে কপার নিষ্কাশন

(Principle of self-reduction process)

কপার নিষ্কাশন পদ্ধতি নিম্নলিখিত পর্যায়ে সম্পন্ন করা হয়। যথা :

(1) আকরিকের গাটীকরণ (Concentration of ores)

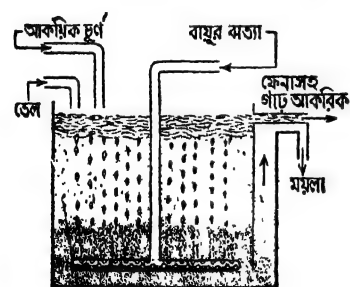
(2) তাপজারণ (Roasting of ores)

(3) তাপজারিত আকরিকের বিগলন ও কপার সালফাইড রূপে 'ম্যাট' প্রস্তুতি (Smelting and preparation of matte)

(4) কপার সালফাইড বা 'ম্যাট' হইতে স্বতঃ-বিজারণ বিক্রিয়ায় কপার নিষ্কাশন (Extraction of copper by self-reduction of copper sulphide)।

(5) তাপজারণ বা তড়িদ্বিশ্লেষণ পদ্ধতিতে অপরিপূর্ণ কপারের পরিশোধন (Refining of impure copper by roasting or electrolytic process.)

(i) আকরিকের গাটীকরণ (Concentration) : কপার পিরাইটিস আকরিকে কপারের পরিমাণ 3% ; আকরিকে মিশ্রিত বালু, কঁাকর,

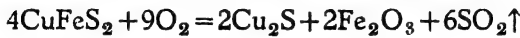
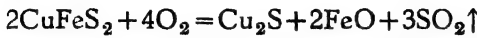


আকরিকের গাটীকরণ

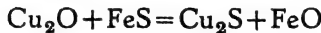
মাটি ইত্যাদি মল বা ময়লা প্রথমে অপসারিত করা হয়। পাইন তেল ও জলের সঙ্গে বিচূর্ণ আকরিক মিশ্রিত করিয়া তাহার মধ্যে বায়ুপ্রবাহ চালান হয়। এরূপ প্রক্রিয়ায় কপার পিরাইটিস ফেনার সঙ্গে মিশ্রিত হইয়া তরলের উপরে ভাসিয়া উঠে। পক্ষান্তরে

বালু, কঁাকর, মাটি ইত্যাদি তেল-জল মিশ্রণের তলায় থিতাইয়া পড়ে। সফেন আকরিক চূর্ণ তরলের উপর হইতে তুলিয়া লওয়া হয়। এরূপ কপার আকরিকে প্রায় 35% কপার বর্তমান থাকে। তেল-জলের সাহায্যে আকরিক পরিশুদ্ধ এবং পদ্ধতিকে বলা হয় গাটীকরণ।

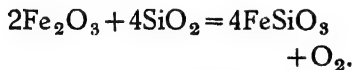
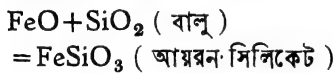
(ii) **তাপজারণ (Roasting) :** পরবর্তী পর্ষায়ে গাঢ়ীকৃত আকরিক পরাবর্ত (reverberatory) বা অন্য কোন প্রশস্ত গহ্বর-যুক্ত চুল্লীতে (flat-furnace) উত্তপ্ত করা হয়। এরূপ প্রক্রিয়ায় মূলত আকরিকের আয়রন, আয়রন অক্সাইডে এবং কপার কিউপ্রাস সালফাইডে পরিণত হয়। যথা :



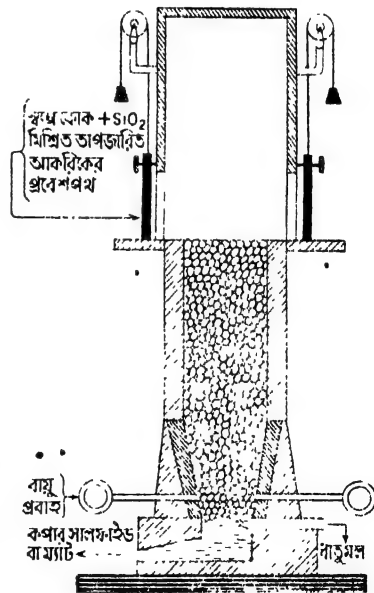
এই বিক্রিয়ায় যদি সামান্য পরিমাণে কপার সালফাইড (Cu_2S) কপার অক্সাইড যৌগে (CuO_2) পরিণত হয় তাহা আয়রন সালফাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় পুনরায় কপার সালফাইড গঠন করে। যথা :



(iii) **বিগলন ক্রিয়া (Smelting) :** তৃতীয় পর্ষায়ে তাপজারিত আকরিকের সঙ্গে স্বল্প পরিমাণে কোক (C) এবং বালু বা সিলিকা (SiO_2) মিশ্রিত করিয়া চুল্লীতে উচ্চতাপে বিগলিত করা হয়। এরূপ বিক্রিয়ায় লোহার অক্সাইডের সঙ্গে সিলিকার (SiO_2) সংযোগে আয়রন সিলিকেট গঠিত হয়। যথা :



এই আয়রন সিলিকেট বিগলিত কিউপ্রাস সালফাইডের উপর ভাসিতে থাকে এবং ইহা অপসারিত করা হয়। চুল্লীর তলায় সঞ্চিত বিগলিত কিউপ্রাস সালফাইডকে শিল্পের ভাষায় বলা হয় 'ম্যাট' বা অমার্জিত ধাতু (matte or coarse metal)। এরূপ বিগলন বিক্রিয়ায় বালুকে



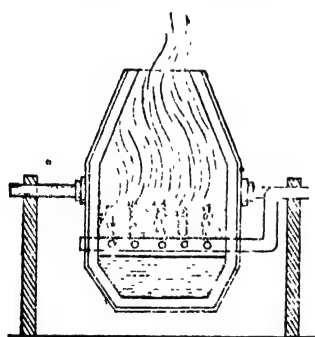
ব্লাস্ট ফার্নেসে বিগলন বিক্রিয়ায় কপার সালফাইড বা 'ম্যাট' প্রস্তুতি

বিগলক বা ফ্লাক্স (flux) এবং আয়রন সিলিকেটকে বলা হয় **ধাতুমল** বা **স্ল্যাগ** (slag)।

এই বিগলন বিক্রিয়ার কয়েকবার পুনরাবৃত্তি করা হয়। এরূপ প্রক্রিয়ায় অমার্জিত কিউপ্রাস সালফাইড মার্জিত বা **শ্বেত ধাতুতে** (fine or white metal) পরিণত হয়। এরূপ ম্যাটের মধ্যে প্রায় 55 % কপার বর্তমান থাকে।

এইরূপ বিগলন ক্রিয়া (smelting) সম্পন্ন করা হয় সাধারণত পরাবর্ত বা বিভাববাবেটবী চুল্লী (reverberatory furnace) অথবা মার্লুং চুল্লী বা ব্লাস্ট ফানেসে (blast furnace)। পরাবর্ত চুল্লীর বিগলন ওয়েলশ পদ্ধতি (Welsh process) এবং মার্লুং চুল্লীর বিগলন ম্যানহিস পদ্ধতি (Manhes process) নামে পরিচিত। এরূপ বিক্রিয়ায় পরাবর্ত চুল্লীর মূল গহ্বরে (hearth) তাপজীবিত আকরিক বিগলিত করা হয় এবং ব্লাস্ট ফানেসে বাত্যা প্রবাহের সাহায্যে বিগলন ক্রিয়া সম্পন্ন করা হয়। এই ম্যাট সরাসরি স্বতঃ-বিজারণের জন্য বিসিমা বা চুল্লী বা বিভাববাবেটবী চুল্লীর হার্ণে অর্থাৎ গহ্বরে ঢালিয়া লওয়া হয়।

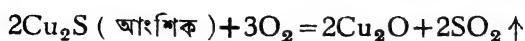
(iv) **স্বতঃ-বিজারণ ক্রিয়া (Self-reduction)** : এই ‘ম্যাট’ অর্থাৎ কিউপ্রাস সালফাইড (Cu_2S) বাত্যা প্রবাহের সাহায্যে স্বতঃ-



বিসিমা চুল্লীতে কপার সালফাইডের স্বতঃ-বিজারণ

বিজারিত করা হয়। বাত্যা প্রবাহের ফলে বায়ুর সঙ্গে বিক্রিয়ায় কিউপ্রাস সালফাইড আংশিকভাবে কিউপ্রাস অক্সাইডে পরিণত হয়। এই আংশিক কিউপ্রাস অক্সাইড বিজারক দ্রব্যরূপে (reducing-agent) অবশিষ্ট কিউপ্রাস সালফাইডকে বিজারিত করিয়া কপার ধাতুতে পরিণত করে। বাহির হইতে কোন বিজারক দ্রব্য সরবরাহ করার প্রয়োজন হয় না বলিয়া এরূপ বিজারণ

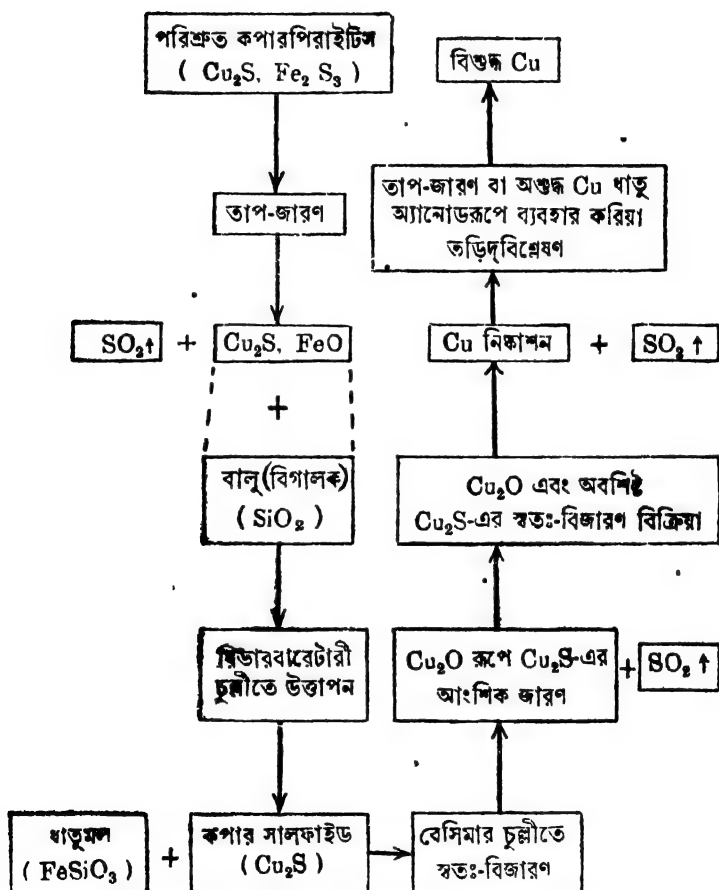
ক্রিয়াকে স্বতঃ-বিজারণ পদ্ধতি বলা হয়। বিক্রিয়া ঘটে এইভাবে :



এরূপ বিক্রিয়ায় যে সালফার ডাই-অক্সাইড ও অন্যান্য গ্যাস বা বায়ু নির্গত হয় তাহা সন্নিবিষ্ট উৎপন্ন তরল কপারের ভিতর দিয়া বুদ্ধদের আকারে

নির্গত হয় বলিয়া কঠিন ধাতুরূপে জমিবার পরে কপারের উপরে অজস্র বিক্ষত চিহ্ন দেখা যায়। তাই, এরূপ কপারকে বিক্ষত তাম্র (blister-copper) বলা হয়।

কপার নিকাশন
(স্বতঃ-বিজারণ পদ্ধতি)

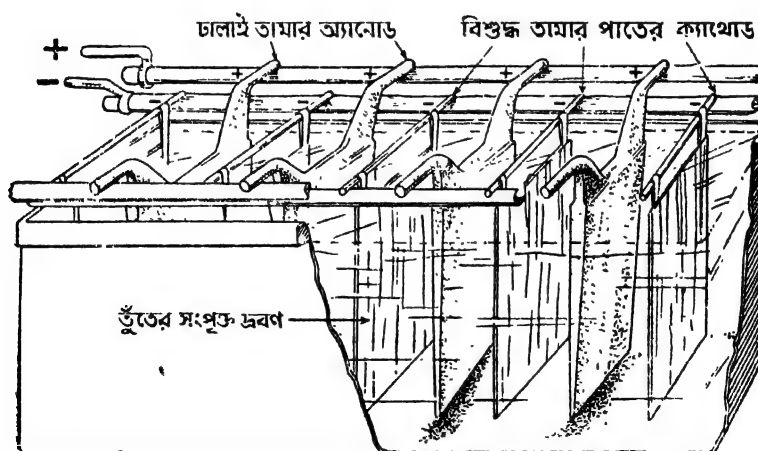


স্বতঃ-বিজারণ ক্রিয়া সম্পন্ন করা হয় রিভারবারেটরী চুল্লীর মূল গহ্বর বা হোথর্থে এবং এরূপ ক্রিয়ায় বাত্যাগ্রবাহ চালানো হয়। বিকল্প পদ্ধতিতে এরূপ স্বতঃ-বিজারণ সম্পন্ন করা হয় বেসিমার চুল্লীতে (Bessemer converter); বেসিমার চুল্লীর মধ্যবর্তী লে থাকে একটি বলয়াকার সচ্ছিন্ন কায়-নল। এই বলয়-নলের মাধ্যমে বাত্যাগ্রবাহ চালানো হয়।

[ইস্পাত প্রস্তুতিতে বাত্যাপ্রবাহ চালানো হয় বিসমার চুল্লীর তলদেশেই হইতে।] স্বতঃ-বিজারণ সম্পূর্ণ হইলে বিসমার চুল্লী কাৎ করিয়া অপরিপাক কপার সর্বাসবি পরিশোধন পাতে চালিয়া লওয়া হয়।

(v) কপার পরিশোধন (Refining or purification) : বিক্ষত তায়ে প্রায় 2.3 % লোহা, সালফার ও আরসেনিক জাতীয় মল এবং অনেক সময় সামান্য সোনা, রূপা ও প্র্যাটিনামও থাকে।

(ক) তাপজারণ পদ্ধতি (Roasting) : রিস্টার কপার রিভারবারটরী চুল্লীতে চালিয়া তাহার মধ্যে বাত্যাপ্রবাহ চালানো হয়। এরূপ প্রক্রিয়ায় সালফার ডাই-অক্সাইডরূপে নির্গত হইয়া যায়। চুল্লীর সিলিকা লাইনিংয়ের সঙ্গে অপরিপাক কপারের সঙ্গে মিশ্রিত আয়রন বা লোহা বিক্রিয়া ঘটাইয়া ধাতুমলরূপে ভাসিয়া ওঠে এবং ইহা অপসারিত করা হয়। এরূপ বিক্রিয়ায় স্বল্প পরিমাণে কপার ধাতু কপার-অক্সাইডে পরিণত হয়। কপার ধাতুর মধ্যে কপার অক্সাইডের উপস্থিতি ধাতুকে ভঙ্গুর করিয়া দেয়। তাই, শেষ পর্যায়ে তরল কপার ধাতু কাঁচা কাঠের দণ্ড (Poles of green wood) দ্বারা নাড়িয়া দেওয়া হয় এবং সেই সঙ্গে বিচূর্ণ অ্যানথ্রাসাইট কয়লা বা কোক-চূর্ণ (C)



তড়িৎবিভ্রাণ পদ্ধতিতে তামার পরিশোধন

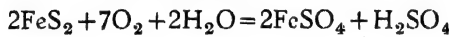
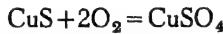
তরল ধাতুর উপরে ছড়াইয়া দেওয়া হয়। এই কাবন এবং কাঁচা-কাঠ হাইড্রোনির্গত বিজারক গ্যাস (reducing gas) কপার অক্সাইডকে কপার

ধাতুতে পরিণত করে। এরূপ বিক্রিয়ার শেষে 95.5% বিশুদ্ধ কপার পাওয়া যায়।

(খ) **তড়িদ্ভিশ্লেষণ পদ্ধতি (Electrolytic Process)**: অনেকক্ষেত্রে তড়িদ্ভিশ্লেষণ পদ্ধতিতেও বিশেষ পরিশুদ্ধ কপার প্রস্তুত করা হয়। এরূপ প্রক্রিয়ায় অপরিশুদ্ধ কপার অ্যানোড দণ্ডরূপে ও একটি বিশুদ্ধ কপার-পাত ক্যাথোডরূপে এবং দ্রবণরূপে কপার সালফেট ব্যবহার করিয়া তড়িদ্ভিশ্লেষণ করা হয়। অপরিশুদ্ধ কপার অ্যানোড দণ্ড হইতে সালফেট দ্রবণের মধ্যে দ্রবীভূত হয় এবং তাহা পুনরায় বিশুদ্ধ কপাররূপে ক্যাথোড দণ্ডে সংকীর্ণ হয়। লোহা কপার সালফেট দ্রবণে দ্রবীভূত হইয়া যায় এবং সোনা, রূপা ও প্র্যাটিনাম দ্রবণের তলায় থিতাইয়া পড়ে। এরূপ পরিশুদ্ধ কপার বিদ্যুৎ-শিল্পে ব্যবহার করা হয়। এই কপার 99.99% বিশুদ্ধ।

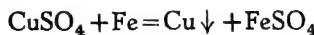
4. সিক্ত পদ্ধতিতে কপার নিষ্কাশন (Wet Process)

সিক্ত পদ্ধতিতে কপার পিরাইটিস প্রথমে উত্তম বায়ু ও বৃষ্টির মধ্যে সূপাকারে ফেলিয়া রাখা হয়। ইহার ফলে অদ্রবণীয় কপার ও আয়রন সালফাইড ধীরে ধীরে জারিত হইয়া দ্রবণীয় কপার ও আয়রন সালফেটে পরিণত হয়। যথা :

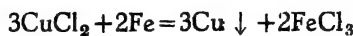


[অনেক ক্ষেত্রে পিরাইটিস লুপে ফেরাস সালফেট দ্রবণ ঢালিয়াও কপার সালফেট তৈরী করা হয়।

এই কপার ও আয়রন সালফেট জলে দ্রবীভূত করিয়া ইহার মধ্যে ফালতো লোহা বা স্কাপ আয়রন (scrape iron) ফেলিয়া দেওয়া হয়। তার ফলে দ্রবণের তলায় কপার অধঃক্ষিপ্ত হয়। যথা :



কোন কোন ক্ষেত্রে লবণ (NaCl) ও ফেরাস সালফেট দ্রবণ পিরাইটিস লুপে ঢালিয়া অথবা শুষ্ক অবস্থায় একত্র দগ্ধ করিয়া কিউপ্রিক ক্লোরাইড (CuCl_2) তৈরী করা হয়। এই কিউপ্রিক ক্লোরাইড দ্রবণে ফালতো আয়রন ফেলিয়া কপার ধাতু অধঃক্ষিপ্ত করা হয়। যথা :

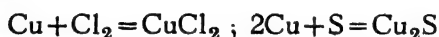


কপারের ধর্ম

ভৌত ধর্ম (Physical properties) : (i) কপার লাল বর্ণের একটি ধাতু। (ii) গলিত কপার ধীরে ধীরে শীতল করিয়া যে-কপার তৈরী করা হয় তাহা ভঙ্গুর, কিন্তু দ্রুত শীতল করিয়া যে-কপার পাওয়া যায় তাহা নমনীয় ও প্রসারণশীল। এই কপারে অতি সূক্ষ্ম তার ও পাত তৈরী করা হয়। (iii) রূপার পরেই কপার সর্বোত্তম তাপ ও বিদ্যুৎ পরিবাহী ধাতু। (iv) কপারের ঘনত্ব 8.85 এবং গলনাংক 1083°C , স্ফুটনাংক 2310°C ; ইহা শূন্য পরিবেশে বাষ্পে পরিণত করা যায়। (v) কপার টিন, জিংক, অ্যালুমিনিয়াম, নিকেল ও অন্যান্য ধাতুর সঙ্গে ধাতু-সংকর গঠন করে।

রাসায়নিক ধর্ম (Chemical properties) : (i) **বায়ুর ক্রিয়া (Action of air) :** কপারের উপরে অনার্দ্র ও হাইড্রোজেন সালফাইড-মুক্ত বায়ুর কোন বিক্রিয়া নাই। আর্দ্র বায়ুতে কপার প্রথমে কপার অক্সাইড বা শিল্পক্ষেত্রে সালফাইডে পরিণত হয় এবং শেষ পর্যন্ত ইহা ক্ষারকীয় কপার সালফেটে $[\text{CuSO}_4, 3\text{Cu}(\text{OH})_2]$ পরিণত হয়। অনেক ক্ষেত্রে ইহার ক্ষারকীয় ক্লোরাইড যোগেও পরিণত হয় $[\text{CuCl}_2, 3\text{Cu}(\text{OH})_2]$ । বায়ুর সংস্পর্শে শেষ পর্যায়ে ধাতব কপার কার্বনেট যোগে পরিণত হয় বলিয়া পূর্বে যে ধারণা ছিল তাহা ঠিক নয়।

(ii) **ক্লোরিন ও সালফার বাষ্পের ক্রিয়া (Action of chlorine and sulphur vapour) :** তপ্ত কপার পাউডার ক্লোরিন গ্যাস ও বাষ্পীয় সালফারের মধ্যে প্রদীপ্ত শিখায় জলিয়া উঠে এবং ক্লোরাইড ও সালফাইড গঠন করে। যথা :



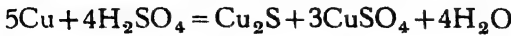
(iii) **জলের ক্রিয়া (Action of water) :** সাধারণত কপারের সঙ্গে জলের কোন বিক্রিয়া ঘটে না। অতি তপ্ত কপার জলীয় বাষ্পের সঙ্গে স্বল্প বিক্রিয়া ঘটাইয়া অক্সাইড গঠন করে। যথা : $\text{Cu} + \text{H}_2\text{O} = \text{CuO} + \text{H}_2$

(iv) **অ্যাসিডের ক্রিয়া (Action of acid) :** কপার তড়িৎ-রাসায়নিক তালিকায় হাইড্রোজেনের চেয়ে নিচে অবস্থিত বলিয়া অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় স্বাভাবিক অবস্থায় কপার হাইড্রোজেন উৎপাদনে অক্ষম। শীতল হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড ও সালফিউরিক অ্যাসিড কপারের উপরে কোন বিক্রিয়া ঘটাইতে পারে না। তপ্ত কপারের উপরে ঘন ও তপ্ত হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড খুব ধীরে ধীরে বিক্রিয়া ঘটায়।

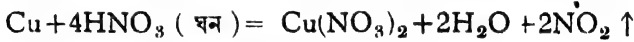
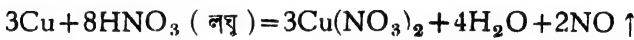
তপ্ত সালফিউরিক অ্যাসিড ও কপারের বিক্রিয়ায় কপার সালফেট ও সালফার ডাই-অক্সাইড তৈরী হয়। যথা :



আংশিকভাবে কিউপ্রাস সালফাইডও তৈরী হয়। যথা :

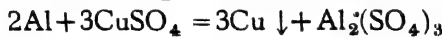
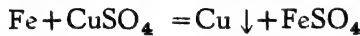
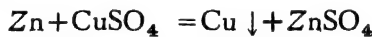


ঘন, লঘু, শীতল বা তপ্ত—সমস্ত রকম নাইট্রিক অ্যাসিড কপারের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইতে সক্ষম। এরূপ বিক্রিয়ায় কপার নাইট্রেট ও নাইট্রোজেনের বিভিন্ন অক্সাইড তৈরী হয়। যথা :



[অত্যাশ্র বিক্রিয়া নাইট্রিক অ্যাসিডের অধ্যায়ে দ্রষ্টব্য]

অন্য ধাতুর দ্বারা কপার প্রতিস্থাপন (Displacement of copper by other metals) : তড়িৎ-রাসায়নিক সারিতে কপারের স্থান অতি নিম্ন বলিয়া কপার-লবণের দ্রবণ হইতে উচ্চতর ইলেকট্রো-পজিটিভ ধাতু আয়রন ও জিংক ইত্যাদি দ্বারা কপার প্রতিস্থাপিত করা যায় কিন্তু কপার তড়িৎ-রাসায়নিক সারির উচ্চস্থানের ইলেকট্রো-পজিটিভ ধাতু প্রতিস্থাপিত করিতে পারে না। যথা :



কপারের যৌগসমূহ

কপারের যোজ্যতা এক ও দুই। সেজন্য কপার দুই শ্রেণীর যৌগ গঠন করে। যথা :

(i) **অক্সাইড** : লাল কিউপ্রাস অক্সাইড— Cu_2O
কালো কিউপ্রিক অক্সাইড— CuO

(ii) **হাইড্রক্সাইড** : কিউপ্রাস হাইড্রক্সাইড— $\text{Cu}(\text{OH})$
কিউপ্রিক হাইড্রক্সাইড— $\text{Cu}(\text{OH})_2$

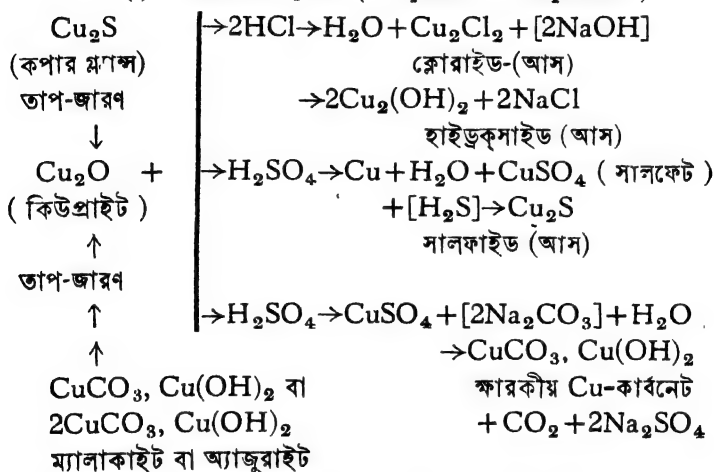
(iii) **সালফাইড** : কালো কিউপ্রাস সালফাইড— Cu_2S
কালো কিউপ্রিক সালফাইড— CuS

(iv) **ক্লোরাইড** : সাদা কিউপ্রাস ক্লোরাইড— Cu_2Cl_2
সবুজ কিউপ্রিক ক্লোরাইড— $\text{CuCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$

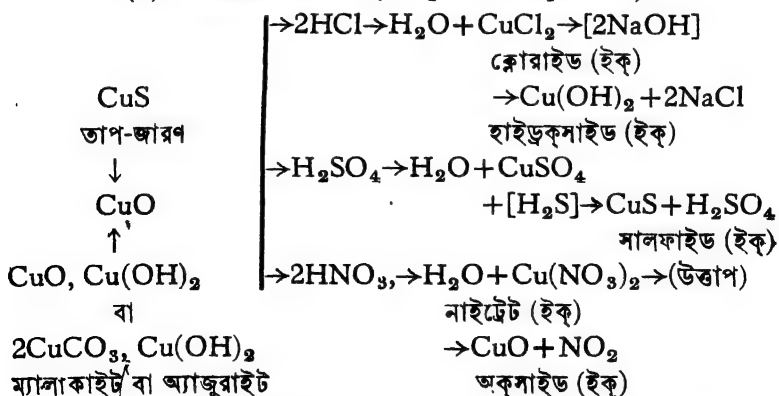
- (v) **সালফেট :** শুধু একরকম নীল বর্ণের কিউপ্রিক বা কপার সালফেট গঠিত হয়— $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$
- (vi) **নাইট্রেট :** শুধু নীল বর্ণের কিউপ্রিক নাইট্রেট গঠিত হয়— $\text{Cu}(\text{NO}_3)_2 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$
- (vii) **কার্বনেট :** কপার কার্বনেট পাওয়া যায় না, শুধু নীল বর্ণের ক্ষারকীয় কার্বনেট তৈরী হয়— $\text{CuCO}_3, \text{Cu}(\text{OH})_2$

তিনক যৌগ হইতে অন্যান্য যৌগ প্রস্তুতি

(i) **কিউপ্রাস যৌগ (Cuprous Compound)**



(ii) **কিউপ্রিক যৌগ (Cupric Compound)**

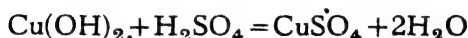
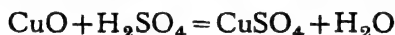
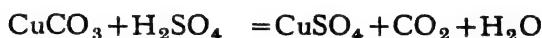


কপার সালফেট ও নাইট্রেট শুধু একটি করিয়া কিউপ্রিক তথা দুই যোজ্যতার যৌগ গঠন করে।

কপার সালফেট বা নীল ভিট্রিয়ল বা তুঁতে (Copper Sulphate or Blue vetriol)

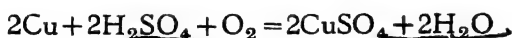
কপার সালফেট কপারের প্রধান যৌগ। এই যৌগটি প্রাচীনকাল হইতে ব্যবহৃত হইতেছে। কপার সালফেট (নীল ভিট্রিয়ল) আমাদের দেশে তুঁতে নামে পরিচিত। এই ভিট্রিয়ল হইতে সালফিউরিক অ্যাসিড তৈরী করা হইত বলিয়া পূর্বে সালফিউরিক অ্যাসিডকে ভিট্রিয়লের তেল বলা হইত।

কপারের অক্সাইড, হাইড্রোক্সাইড বা কার্বনেট ইত্যাদি যৌগ সালফিউরিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইয়া কপার সালফেট তৈরী করা যায়। যথা :



বৃহদায়তনে কপার সালফেট তৈরী করা হয় কয়েকভাবে :

(i) পরিত্যক্ত তামার কুচি বায়ুতে স্তূপাকারে একত্র করিয়া সেই স্তূপের উপরে ধীরে ধীরে তরল সালফিউরিক অ্যাসিড ঢালা হয় এবং এরূপ তামার স্তূপ অনেক দিন জলবায়ুতে রাখিয়া দেওয়া হয়। ইহার ফলে বায়ুর সংস্পর্শে অ্যাসিড তামার উপর বিক্রিয়া ঘটাইয়া কপার সালফেট তৈরী করে। যথা :



(ii) পরিত্যক্ত কপার উত্তপ্ত করিয়া তার মধ্যে সালফার নিক্ষেপ করা হয় এবং উত্তপ্ত কপার সালফাইডের মধ্যে বায়ু প্রবাহিত করিয়া তথা, সালফাইডকে জারিত করিয়া কপার সালফেট তৈরী করা হয়। যথা :



(ii) কপার পিরাইটিস (2CuFeS_2) নিয়ন্ত্রিতভাবে জারিত করিয়া আয়রন সালফাইডকে আয়রন অক্সাইডে এবং কপার সালফাইডকে কপার সালফেটে পরিণত করা হয়। যথা :



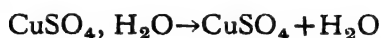
বিক্রিয়ার পরে ইহা জলের সঙ্গে মিশ্রিত করিলে শুধু কপার সালফেট দ্রবীভূত হয় এবং আয়রন অক্সাইড অদ্রবীভূত থাকে।

স্ফটিকাকার সালফেট (Sulphate crystal) : যে-কোনভাবেই কপার সালফেট তৈরী করা হউক না কেন ইহা জলে দ্রবীভূত করিয়া ছাঁকিয়া লওয়া হয় এবং ইহার দ্রবণ ঘনীভূত করিয়া নীল কপার সালফেটের স্ফটিক ($\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$) গঠন করা হয়।

কপার সালফেট স্ফটিকের পাঁচ অণু জলের মধ্যে চার অণু জল 100°C তাপাংকে বাষ্প হইয়া যায়। যথা :



এবং 250°C তাপাংকে কপার সালফেট সম্পূর্ণরূপে নিরুদক সাদা পাউডারে পরিণত হয়। যথা :



কোন আর্দ্র পদার্থের সংস্পর্শে আসিলে সেই পদার্থের জলকণা গুণিয়া লইয়া সাদা কপার সালফেট পাউডার পুনরায় নীল বর্ণ ধারণ করে। এইভাবে কোন সজ্জ পদার্থের আর্দ্রতা পরীক্ষা করা যায়। 750°C তাপাংকে উত্তপ্ত করিলে কপার সালফেট কপার অক্সাইডে (CuO) পরিণত হয়।

ব্যবহার : কপার সালফেট ব্যাপকভাবে ইলেকট্রো-প্লেটিং, ইলেকট্রো-টাইপিং, ইলেকট্রিক ব্যাটারী এবং রঙ-শিল্পেও প্রচুর পরিমাণে ব্যবহার করা হয়। বীজাণুনাশক রূপে এবং কাঠ রক্ষার জন্তও ইহা ব্যবহার করা হয়।

পরীক্ষা (Expts) : (i) একটি পোরসেলিন পাত্রে কপার অক্সাইড বা কপার কার্বনেট লও এবং তাহার উপরে সালফিউরিক অ্যাসিড ঢালিয়া উত্তপ্ত কর। পাত্রটি ঠাণ্ডা করিয়া পাত্রের তরলটি পরিস্ফুট কর। পরিস্ফুট তরল বাষ্পীভূত করিয়া স্ফটিকে পরিণত কর। এই স্ফটিক নীল বর্ণের কপার সালফেট ($\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$)।

কপারের যোজ্যতা দুই প্রকার হওয়া সত্ত্বেও একমাত্র কিউপ্রিক সালফেট যোগ্যই তৈরী করা যায়, কিউপ্রাস সালফেট তৈরী করা যায় না। এই যৌগ কপার সালফেট নামে পরিচিত।

(ii) একটি শক্ত পরীক্ষা-নলে অল্প পরিমাণে চূর্ণ কপার সালফেট লও এবং বুনসেন দীপের তাপে উত্তপ্ত করিয়া সাদা পাউডারে পরিণত কর। পরীক্ষা-নলটি ঠাণ্ডা করিয়া তাহার মধ্যে ছ'এক ফোঁটা জল ফেল। সাদা পাউডার আবার নীল বর্ণ ধারণ করিবে।

(iii) একটি বীকারে ঘন কপার সালফেট দ্রবণ লও এবং তাহার মধ্যে একটি ছুরির পাত ডুবাও। ছুরির পাতে তামার সর পড়িবে।

(iv) একটি পরীক্ষা-নলে কপার সালফেট দ্রবণ লও এবং তাহার মধ্যে কৃত্তিক সোডা দ্রবণ ঢাল। নীলাভ সাদা অধঃক্ষেপ পড়িবে। ইহা উত্তপ্ত করিলে পরে কালো হইয়া যাইবে। অধঃক্ষেপ : $\text{Cu}(\text{OH})_2$

(v) একটি পরীক্ষা-নলে কপার সালফেট দ্রবণ লও এবং তাহার মধ্যে অ্যামোনিয়াম হাইড্রক্সাইড মিশাও। প্রথমে নীলাভ অধঃক্ষেপ পড়িবে। আরও অ্যামোনিয়াম হাইড্রক্সাইড (NH_4OH) মিশাও, অধঃক্ষেপ দ্রবীভূত হইয়া গাঢ় নীল বর্ণের দ্রবণ তৈরী হইবে। এরূপ পরীক্ষা দ্বারা কপার সনাক্ত করা যায়।

কপার সনাক্তকরণ (Test or Identification) : (i) সোডিয়াম কার্বনেটের সঙ্গে কপারের কোন যৌগ মিশাইয়া অঙ্গারপিণ্ডের গর্তের মধ্যে রাখিয়া ফুৎ-নলের সাহায্যে বুনসেন দীপের বিজারক প্রদীপ্ত শিখায় উত্তপ্ত করিলে অঙ্গারপিণ্ডে তামার লাল আস্তরণ কিউপ্রাস অক্সাইড (Cu_2O) পড়ে। এই লাল আস্তরণে কয়েক ফোটা নাইট্রিক অ্যাসিড ফেলিলে বাদামী নাইট্রোজেন পারক্সাইড গ্যাস নির্গত হয়।

(ii) হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড-মিশ্র প্লাটিনাম তারের মুখে লাগাইয়া যে-কোন কপার যৌগ বুনসেন দীপের অদীপ্ত শিখায় ধরিলে নীলাভ-সবুজ শিখা সৃষ্টি হয়।

(iii) কপার সালফেট দ্রবণে অ্যামোনিয়াম হাইড্রক্সাইড মিশাইলে নীলাভ সাদা অধঃক্ষেপে পড়ে। আরও অ্যামোনিয়াম হাইড্রক্সাইড ঢালিলে অধঃক্ষেপ দ্রবীভূত হইয়া যায় এবং দ্রবণ ঘন নীল বর্ণে পরিণত হয়।

(vi) কপার সালফেটের দ্রবণে সালফিউরেটেড হাইড্রোজেন গ্যাস চালনা করিলে কালো কপার সালফাইড (CuS) অধঃক্ষেপ পড়ে। এই অধঃক্ষেপ নাইট্রিক অ্যাসিডে দ্রবীভূত হয় এবং এরূপ দ্রবণের বর্ণ নীল।

কপারের বৈশিষ্ট্য

1. কপারের যোজ্যতা 1, 2; সুতরাং কপার 'আম' ও 'ইক' এরূপ বিভিন্ন দুই শ্রেণীর যৌগ গঠন করে। কিন্তু সালফেট ও নাইট্রেট-যৌগ এক রকম। যথা : CuSO_4 , $\text{Cu}(\text{NO}_3)_2$

প্রকৃতিতে কপারের মিশ্র সালফাইড পাওয়া যায়। যথা :



3. কপারের প্রাকৃতিক কার্বনেট ক্ষারকীয় (basic) ; যথা :

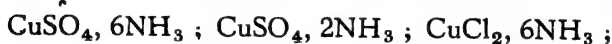


4. কপার নিষ্কাশন করা হয় স্বতঃবিজারণ পদ্ধতিতে ।

5. তপ্ত কপার সালফার ও ক্লোরিনের সংস্পর্শে স্বতঃস্ফূর্তভাবে জলিয়া উঠিয়া সালফাইড ও ক্লোরাইড যৌগ গঠন করে ।

6. কপারের ক্লোরাইড, সালফেট, নাইট্রেট, ও কার্বনেট যৌগ বর্ণে নীল । ইহাদের বর্ণ স্ফটিক জলের উপর নির্ভর করে । কপারের স্ফটিক জলমুক্ত অনাদ্র যৌগ বর্ণে সাদা ।

7. কপার যৌগ অ্যামোনিয়ার সঙ্গে জটিল যৌগ গঠন করে । যথা :



8. জিংক ইত্যাদি উচ্চতর ইলেকট্রো-পজিটিভ ধাতু দ্বারা কপার-যৌগ হইতে সহজেই কপার প্রতিস্থাপিত হয় ।

9. কপারের অনেক রকম ধাতু-সংকর গঠন করা যায় ।

কপারের ব্যবহার (Uses of copper) : কপার টেলিগ্রাফ ও টেলিফোনের তার, বিদ্যুৎ পরিবহণের তার ও অগ্নাশ্রু তড়িৎ-শিল্পে ব্যবহৃত হয় । প্রতি বৎসর প্রায় 1,400,000 টন কপার নিষ্কাশিত করা হয় । ইহার মধ্যে 1,000,000 টন কপার তড়িৎ-শিল্পে ব্যবহৃত হয় । ইলেকট্রো-প্রেটিং ও ইলেকট্রো-টাইপিং শিল্পে এবং ডায়নামো, মোটর ও অগ্নাশ্রু ইলেকট্রিক যন্ত্র, কেটলী, টিউব ও অগ্নাশ্রু যন্ত্রপাতি নির্মাণে এবং বিভিন্ন ধাতু-সংকর উৎপাদনে কপার ব্যবহার করা হয় । বাসনপত্ররূপে ব্যবহৃত কপার-পাত্র সর্বদা ভাল করিয়া ধুইয়া ব্যবহার করা প্রয়োজন । এরূপ পাত্রের গায়ে বায়ুর সংস্পর্শে দক্ষিণ ময়লা বিযক্রিয়া করিতে পারে ।

কপারের কয়েকটি ধাতু-সংকর

নাম	উৎপাদন ও অনুপাত	ব্যবহার
1. পিতল	$\text{Cu} : \text{Zn} :: 70 : 30$	বাসনপত্র ও মূর্তি
2. ব্রোঞ্জ	$\text{Cu} : \text{Sn} :: 90 : 10$	বাসনপত্র ও মূর্তি
3. জার্মান সিলভার	$\text{Cu} : \text{Zn} : \text{Ni} :: 50 : 30 : 20$	বাসনপত্র ও চারুশিল্প
4. অ্যালুমিনিয়াম দোষ	$\text{Cu} : \text{Al} :: 90 : 10$	স্থাপত্য, ফটোর ফ্রেম, মুদ্রা এবং পেইন্ট
বেল মেটাল	$\text{Cu} : \text{Sn} :: 80 : 20$	বাসনপত্র প্রভৃতি

অনুশীলনী

1. কপারের তিনটি প্রাকৃতিক যৌগের নাম কব। কপার নিষ্কাশনে প্রধান অস্থিৎধা কি? কিভাবে কপার নিষ্কাশন করা যায় তাহার রাসায়নিক পদ্ধতি বর্ণনা কব।
2. কপারের ভৌত ও রাসায়নিক ধর্ম সম্বন্ধে যাহা জান লেখ। কপারের তিনটি ধাতু-সংকরের নাম কব।
3. কিভাবে কপার সালফেট তৈরী করিবে? কপার সালফেটের ব্যবহার কি?
4. কিভাবে কপার সনাক্ত করা যায় তাহার দুইটি পরীক্ষা বর্ণনা কব।
5. (i) কপার অক্সাইড হইতে কিভাবে কিউপ্রাস ও কিউপ্রিক ক্লোরাইড ও কপার সালফেট তৈরী করিবে? (ii) কপার কার্বনেট হইতে কিভাবে কিউপ্রিক ও কিউপ্রাস অক্সাইড তৈরী করিবে? (iii) কিউপ্রাস অক্সাইড হইতে কিভাবে প্রথমে সালফাইড ও পবে কপার সালফেট তৈরী করিবে? এই প্রক্রিয়াগুলি সমীকরণ সহ লিখিয়া দেখাও।

Questions to be discussed

1. What are the principal ores of copper? How is copper extracted from its sulphide ore? State the principle of its extraction. What are its uses?
2. What do you understand by self-reduction process? How this process is used in extracting copper from copper glance? State the principle only.
3. How can copper sulphate be prepared commercially? What happens when copper sulphate is heated? What are the important alloys of copper? What happens when an iron knife is dipped into a solution of copper sulphate?
4. What are the valencies of copper? Write the formula of oxide, hydroxide, carbonate, nitrate and sulphate of copper? How would you prepare these compounds from a natural ore. (Give reactions only. What happens when caustic soda solution is added to copper sulphate solution?
5. What is blue vitriol? Give outline of its method of preparation and uses. Describe an experiment to prove that blue vitriol contains copper?
6. Starting with malakite how would you prepare copper sulphate, cupric oxide, cupric hydroxide and cupric sulphate? How would you prepare copper sulphate from copper glance.
7. What happens when :
(i) an aluminium foil is dipped into CuSO_4 sol. (ii) heated copper foil is treated with chlorine (iii) boiling sulphur is thrown over a copper foil (iv) nitric acid dropped over copper foil (v) silver foil is dipped into copper sulphate solution and (vi) ammonia is added to copper sulphate solution? Give equations where necessary.
8. How would you purify copper? How would you use copper plate as utensils? What is copper plating? How is copper used?
9. What is the main difficulty in extracting copper from copper glance? How this difficulty is removed? What are coarse metal and fine metal? Give three examples of the alloys of copper.
10. Give in outlines the chemistry of the extraction of copper pyrites. What are the uses of copper? How would you identify copper? Give two tests only.

রাসায়নিক শব্দ-পরিচিত ও পরিভাষা : দার্শনিকের উল—Philosopher's wool; শেত দস্তা—White Zinc; দস্তালেপন—Galvanisation; প্রোলং—Prolong; স্পেলটার—Spelters; কপার-কাপল—Copper couple.

সালফাইড যৌগ হইতে জিংক নিষ্কাশনের রাসায়নিক তত্ত্ব, জিংকেব ধর্ম ও ব্যবহার, জিংকের ধাতু-সংকর এবং আয়বনের দস্তালেপন বা গ্যালভেনাইজেশন—জিংক ধাতু সম্বন্ধে টহাই পাঠক্রমের অন্তর্ভুক্ত।

প্রতীক চিহ্ন—Zn; পারমাণবিক গুরুত্ব—65.4; যোজ্যতা—2.

পরিচয় : বহু প্রাচীনকাল হইতেই পিতল বা 'ব্রাস' রূপে জিংকের ধাতু-সংকরের সঙ্গে মানব সভ্যতার পরিচয় ছিল। কিন্তু মৌল ধাতুরূপে জিংকের পরিচয় ষোল শতাব্দীর পূর্বে জানা ছিল না। প্রাচীনকালে চীন ও ইন্দোনেশিয়া হইতে জিংকের যৌগ ইয়োরোপে রপ্তানি করা হইত। সে সময়ে একরূপ যৌগের পরিচয় দেওয়া হইত 'ভারতীয় টিন' নামে। পরে 1721 খ্রীষ্টাব্দে বিজ্ঞানী হেনকেল প্রাকৃতিক জিংক কার্বনেট যৌগ ক্যালামাইন হইতে জিংক নিষ্কাশিত করিয়া 'ভারতীয় টিন' নামের ধাতুটিকে 'জিংক' নামে অভিহিত করেন। জিংক ধাতুটি ভারতে দস্তা নামে পরিচিত।

প্রাকৃতিক যৌগ (Natural ores)

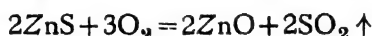
- (i) অক্সাইড : জিংকাইট (Zincite) বা লাল জিংক— ZnO
ফ্র্যাংকলিনাইট (Franklinite) ZnO, Fe_2O_3
- (ii) কার্বনেট : ক্যালামাইন (Calamine)— $ZnCO_3$
- (iii) সালফাইড : জিংক ব্লেণ্ড (Zinc blende)— ZnS
- (iv) সিলিকেট : উইলেমাইট (Willemite)— $2ZnO, SiO_2$

বিহার, উত্তর প্রদেশ, কান্দীর, পাঞ্জাব, রাজস্থান ও মাদ্রাজে স্বল্প পরিমাণে জিংক ব্লেণ্ড পাওয়া যায়।

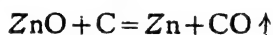
কার্বন-বিজারণ পদ্ধতিতে জিংক নিষ্কাশন (Zinc extraction by Carbon-reduction process)

জিংক প্রধানত নিষ্কাশন করা হয় জিংক ব্লেন্ড বা সালফাইড (ZnS) ধোঁগ হইতে। নিষ্কাশন পদ্ধতির বিভিন্ন পর্যায় মূলত এইরূপ :

(ক) প্রথমত জিংক ব্লেন্ড (ZnS) উচ্চতাপে বায়ুর সংস্পর্শে তাপ জারিত (roasting) করিয়া জিংক-অক্সাইডে (ZnO) পরিণত করা যায়। যথা :



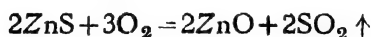
(খ) দ্বিতীয়ত, এই জিংক-অক্সাইড কার্বন দ্বারা বিজারিত করিয়া জিংক ধাতুতে পরিণত করা হয়। যথা :



জিংক-নিষ্কাশন পদ্ধতির বিভিন্ন পর্যায়ের সাধারণ বর্ণনা অম্লরূপ :

(i) আকরিক চূর্ণন ও বিধৌতকরণ (Grinding and washing of ores) : প্রথমে জিংক ব্লেন্ড চূর্ণ করা হয় এবং এই চূর্ণ আকরিক তেলজল মিশ্রণে বিধৌত করিয়া গাঢ় করা হয় অর্থাৎ বাহ্যিক ময়লা দূর করা হয়।

(ii) তাপ-জারণ (Roasting and calcination) : এই গাঢ় আকরিক বিশেষ ধরনের চুল্লীতে উত্তপ্ত করিয়া অক্সাইডরূপে জারিত করা হয়। এই জারণ ক্রিয়ার তাপ একরূপভাবে নিয়ন্ত্রিত হয় যাহাতে জিংক-সালফাইড (ZnS) অতিরিক্ত জারিত হইয়া জিংক-সালফেট ($ZnSO_4$) যোগে পরিণত না হয়। জিংক সালফাইড এইভাবে জারিত করিয়া জিংক অক্সাইড (ZnO) যোগে পরিণত করা হয়। যথা :

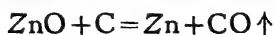


ক্যালামাইন অর্থাৎ কার্বনেট আকরিক ব্যবহার করা হইলে তাপ-জারণ পন্থায় এই কার্বনেট ধোঁগকেও অক্সাইডে পরিণত করা হয়। যথা :

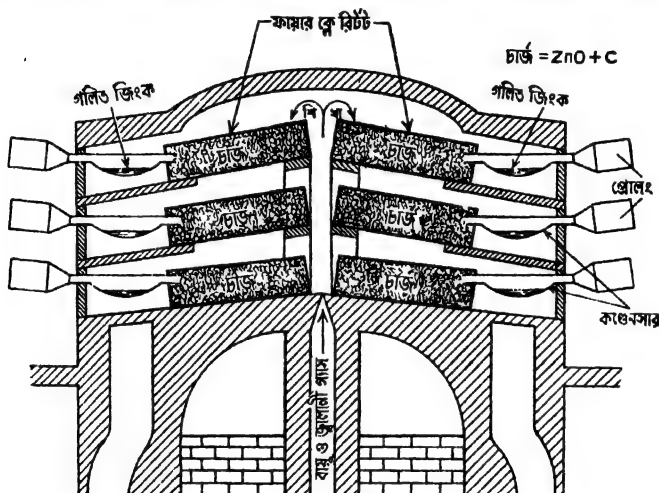


(iii) কার্বন-বিজারণ (Carbon-reduction) : এই জিংক অক্সাইড চূর্ণ করিয়া কোক বা চারকোল অর্থাৎ কার্বনের সঙ্গে ভালভাবে মিশ্রিত করা হয় এবং একরূপ মিশ্রণ অগ্নিসহ্য মৃত্তিকা (fire clay) দ্বারা তৈরী আবদ্ধ মৃৎপাত্রে বা রিটর্টে ভরিয়া প্রভিউসার গ্যাস নামের জালানী গ্যাস দ্বারা উত্তপ্ত

করা হয়। এরূপ বিক্রিয়ায় কয়লা বা চারকালের কার্বন জিংক-অক্সাইডকে বিজারিত করিয়া ধাতব জিংকে পরিণত করে। যথা :



(iv) জিংক সংগ্রহ : জিংকপূর্ণ মৃৎপাত্রের সঙ্গে একটি হিমকার বা কনডেন্সার সংযুক্ত থাকে এবং হিমকারের অপরদিকে সংযুক্ত থাকে একটি গ্রাহক পাত্র। এই গ্রাহক পাত্রের বিশেষ নাম প্রোলং (prolong)। গ্যাসের উচ্চতাপে রিটর্টের ভিতরে যে-জিংক নিষ্কাশিত হয় তাহা বাষ্পে পরিণত হইয়া হিমকারের (condenser) মধ্যে জিংক, তরল জিংক এবং



কার্বন বিজারণ পদ্ধতিতে জিংক নিষ্কাশন

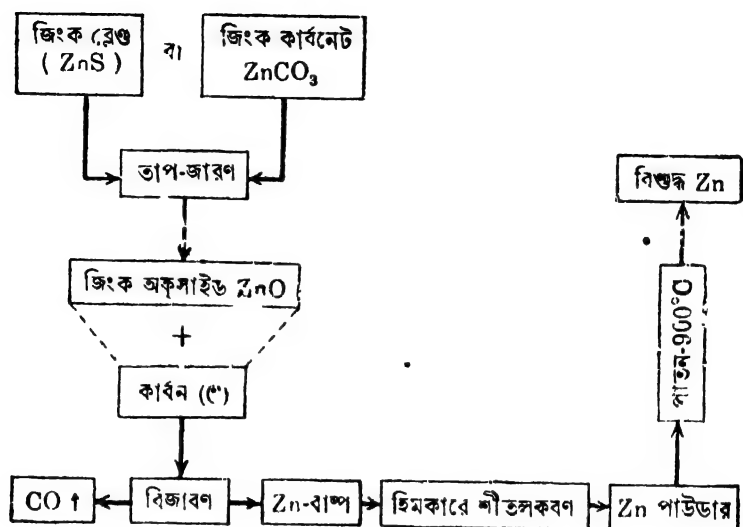
আংশিকভাবে পাউডার রূপে জমা হয়। এই জিংকের মধ্যে স্বল্প পরিমাণে জিংক অক্সাইডও থাকে। উত্তপ্ত তরল জিংক শীতল করিয়া জিংক দানা বা দণ্ড তৈরী করা হয়। এরূপ জিংককে বলা হয় স্পেলটার (spelter)।

(v) পরিশোধন (Purification) : এই স্পেলটার জিংকের সঙ্গে অ্যালুমিনিয়াম, আয়রন, আরসেনিক ও অন্যান্য ধাতু ময়লারূপে মিশ্রিত থাকে। স্পেলটার-জিংক বার কয়েক উচ্চতাপে পাতিত (distil) করিয়া বিশুদ্ধ জিংক তৈরী করা হয়।

জিংকের ফুটনাংক প্রায় 900°C ; স্পেলটার-জিংক অ্যানোডরূপে ও বিশুদ্ধ জিংকের পাত ক্যাথোডরূপে এবং জিংক সালফেট (ZnSO_4)

ও H_2SO_4 -এর মিশ্রণ দ্রবণরূপে ব্যবহার করিয়া তড়িদ্বিচ্ছেদন পদ্ধতিতেও জিংক বিশেষভাবে পরিশুদ্ধ করা যায়।

জিংক নিষ্কাশন



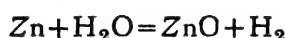
জিংকের ধর্ম

ভৌত ধর্ম (Physical properties): (i) জিংক নীলাভ সাদা ধাতু। (ii) সাধারণ জিংক ভঙ্গুর কিন্তু $120^\circ C - 200^\circ C$ তাপাংকে ইহা নমনীয়। তাই, এরূপ তাপাংকে জিংকের তার ও পাত তৈরী করা যায়। আবার $200^\circ C$ তাপাংকের উপরে জিংক ভঙ্গুর হইয়া উঠে। (iii) জিংকের ঘনত্ব 6.9; গলনাংক $419^\circ C$ এবং স্ফুটনাংক $900^\circ C$ । (iv) জিংক তাপ ও বিদ্যুৎপরিবাহী ও পজেটিভ তড়িদ্বর্মী।

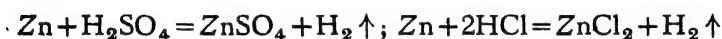
রাসায়নিক ধর্ম (Chemical properties): (i) বায়ুর ক্রিয়া (Action of air): বিশুদ্ধ বায়ুতে জিংকের কোন বিক্রিয়া ঘটে না, কিন্তু আর্দ্র বায়ুতে জিংক বিবর্ণ হইয়া যায়। জিংক বায়ুর মধ্যে দগ্ধ করিলে সবুজ আভার সাদা শিখা সৃষ্টি করিয়া ইহা জিংক অক্সাইডে পরিণত হয়। এরূপ জিংক অক্সাইড দেখিতে সাদা এবং বুলের আকারে তৈরী হয়। তাই, এরূপ জিংক অক্সাইডকে **দার্শনিকের উল** (Philosopher's wool) বা সাদা

জিংক (white zinc) বলা হয়। 'সিক্ত' বায়ু জিংকের উপর কার্বনিক কার্বনেটের একটি আন্তরণ (film) ফেলে। তাই সিক্ত বায়ুতে জিংকের বিক্রিয়া ঘটে খুব ধীরে ধীরে।

(iii) জলের ক্রিয়া (Action of water) : জিংকের উপর শীতল জলের কোন ক্রিয়া নাই। বাণিজ্যিক অপরিষ্কৃত জিংক অথবা জিংক ও তামার কপার-কাপল নামের ধাতু-সংকর জলের ক্ষুটনাংকের উষ্ণতায় হাইড্রোজেন ও জিংক অক্সাইড গঠন করে। যথা :



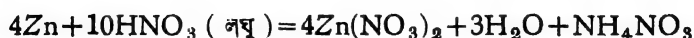
(iii) অ্যাসিডের ক্রিয়া (Action of acid) : বিপ্লব জিংক সালফিউরিক অ্যাসিডে অদ্রবণীয়। কারণ, জিংক ও অ্যাসিডের প্রারম্ভিক বিক্রিয়ায় যে-হাইড্রোজেন উৎপন্ন হয় সেই হাইড্রোজেন জিংকের উপরে পাতলা পর্দারূপে এক আন্তরণ ফেলিয়া জিংককে অ্যাসিডের সংস্পর্শ হইতে রক্ষা করে। কিন্তু বাণিজ্যিক অবিপ্লব জিংক-দানার সঙ্গে অ্যাসিডের সর্বদা বিক্রিয়া ঘটে। লঘু হাইড্রোক্লোরিক বা সালফিউরিক অ্যাসিড এবং জিংকের বিক্রিয়ায় হাইড্রোজেন উৎপন্ন হয়। যথা :



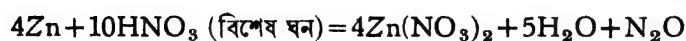
ঘন ও তপ্ত সালফিউরিক অ্যাসিড ও জিংকের বিক্রিয়ায় সালফার ডাই-অক্সাইড তৈরী হয়। যথা :



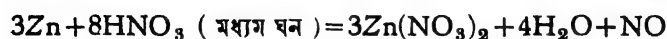
নাইট্রিক অ্যাসিডের সঙ্গে জিংকের বিক্রিয়ায় জিংক নাইট্রেট এবং অন্ত্র কি কি যৌগ গঠিত হয় তাহা নাইট্রিক অ্যাসিডের ঘনত্বের উপর নির্ভর করে। যথা :



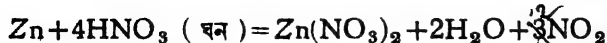
অ্যামোনিয়াম নাইট্রেট



নাইট্রাস অক্সাইড

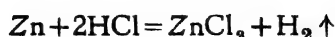


নাইট্রিক অক্সাইড

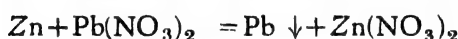
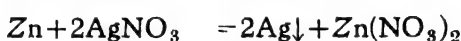
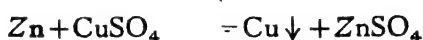


নাইট্রোজেন পারক্সাইড

(iv) ক্ষারের ক্রিয়া (Action of alkali) : জিংকের একটি বৈশিষ্ট্য এই যে ইহা অ্যাসিড ও ক্ষার উভয়ের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইয়া লবণ তৈরী করে। যথা :



(v) ধাতু প্রতিস্থাপন (Replacement by metal) : তড়িদ-রাসায়নিক তালিকায় জিংকের স্থান উচ্চতর বলিয়া কপার, সীসা ও কপার দ্রবণীয় যৌগ হইতে জিংক নিয়ন্ত্রণ ধাতু প্রতিস্থাপিত করে। যথা :



জিংকের বৈশিষ্ট্য

1. বিশুদ্ধ জিংকের সঙ্গে সালফিউরিক অ্যাসিডের কোন বিক্রিয়া ঘটে না বলিয়া অশুদ্ধ জিংক ব্যবহার করিয়া জিংক সালফেট তৈরী করিতে হয়।
2. জিংক, ইলেকট্রো-পজিটিভ ও ধর্মে উচ্চতর বলিয়া CuSO_4 , AgNO_3 , $\text{Pb}(\text{NO}_3)_2$ ইত্যাদি দ্রবণ হইতে Cu, Ag ও Pb প্রতিস্থাপিত করিতে পারে।
3. অ্যালুমিনিয়ামের ত্রায় জিংক কঠিন সোডার সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইয়া জিংকেট নামে বিশিষ্ট যৌগ গঠন করিতে পারে।
4. জিংক লোহার পাत्रে প্রলেপ দেওয়ার জন্য বিশেষভাবে ব্যবহৃত হয়।
5. জিংকের অনেক রকম ধাতু-সংকর প্রস্তুত করা যায়।
6. জিংকের স্ফুটনাংক 900°C ; তাই জিংক পাতিত করিয়া বিশুদ্ধ করা যায়।

জিংকের ব্যবহার (Uses of Zinc) : রাসায়নাগারে হাইড্রোজেন উৎপাদন এবং বিজারক পদার্থরূপে এবং শিল্পে ইলেকট্রিক সেল ও শুষ্ক ব্যাটারী (dry cell) তৈরী করার জন্য জিংকের পাত ব্যবহার করা হয়। পিতল ও কঁসা অর্থাৎ ব্রাস ও বেল মেটাল নামের জিংক ও টিনের ধাতু-সংকর গঠনের জন্য, বিভিন্ন ধরনের পাত্র তৈরী করার জন্য এবং প্রধানত দস্তালিঙ্গ বা

গ্যালভেনাইজড লোহার পাত তৈরী করার জন্য জিংক ব্যবহার করা হয়। জিংকের ধাতুসংকর :

নাম	উপাদান	অনুপাত
পিতল বা ব্রাস	Cu : Sn	বিভিন্ন অনুপাত
বেলমেটাল	Cu : Sn	" "
জার্মান সিলভার	Cu : Zn : Ni	" "

দস্তা-লেপন বা গ্যালভেনাইজেশন (Galvanisation) : লোহা বায়ুতে মরিচাগ্রস্ত হয় কিন্তু লোহার পাত যদি জিংক দ্বারা লেপন করা যায় তবে এরূপ লোহা জল-বায়ুর প্রকোপ হইতে রক্ষা করা যায়। তপ্ত ও তরল জিংকের মধ্যে লোহার পাত ও পাত্র ডুবাওয়া লোহার উপরে জিংকের প্রলেপ দেওয়ার প্রক্রিয়াকে বলা হয় লোহার দস্তা-লেপন বা গ্যালভেনাইজেশন। লোহাকে জিংক পাউডারের সংস্পর্শে উত্তপ্ত করিয়া অথবা লোহার উপরে জিংক ইলেকট্রোপ্রেট করিয়াও লোহার উপরে দস্তা লেপন করা যায়। প্রতি বৎসর প্রায় 1,000,000 টন জিংক নিষ্কাশিত হয়। ইহার অর্ধেকই দস্তা-লেপনের জন্য ব্যবহৃত হয়। গৃহাদির কাজে ব্যবহৃত বাজারে 'টিন' নামে যে পদার্থটি পরিচিত তাহা দস্তা-প্রলেপ দেওয়া লোহার পাত।

টিন প্রলেপন (Tin Plating) : বিগলিত তরল টিনের মধ্যে লোহার পাত ডুবাওয়া অল্পকালব্যবধি লোহার উপরে টিনের প্রলেপও দেওয়া যায়। তরল টিনে ডুবাওয়া এরূপ টিন-প্রলিপ্ত লোহার পাতকে রোলার দ্বারা চাপ দেওয়া হয়।

এই পদ্ধতিতে প্রস্তুত টিনে লোহার পাত গড়ে $\frac{1}{16}$ ইঞ্চি পুরু এবং টিনের প্রলেপ ১০০০০ ইঞ্চি মাত্র। ইহা হইতেই বোঝা যাইবে কত সামান্য পরিমাণ টিন এইরূপ প্রলেপের কাজে প্রয়োজন হয়। দস্তা লেপন ও টিন প্রলেপন পদ্ধতি যথাক্রমে পুরু ও লোহার পাতের প্রলেপনের ক্ষেত্রে ব্যবহার করা হয়।

জিংকের বিভিন্ন যৌগ

(i) **অক্সাইড :** প্রাকৃতিক জিংক আকরিক এবং সাদা জিংক অক্সাইড— ZnO ; ইহা খেত দস্তা নামে রঙের কাজে ব্যবহার করা হয়।

(ii) **হাইড্রক্সাইড :** সাদা জিংক হাইড্রক্সাইড— $Zn(OH)_2$

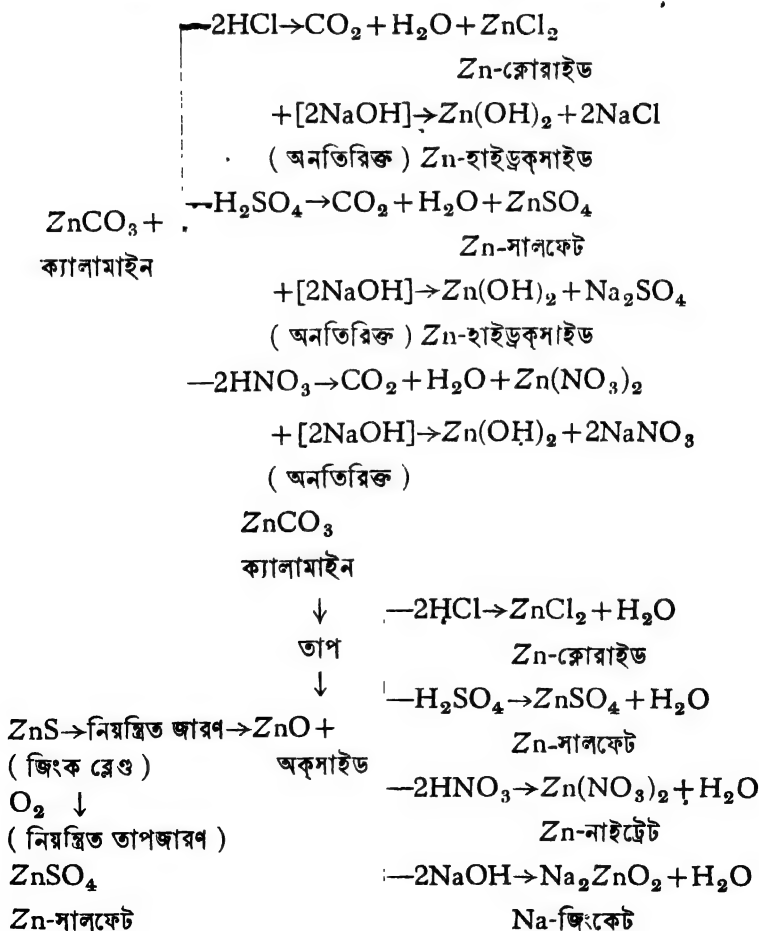
(iii) **ক্লোরাইড :** সোদক (hydrated) ও নিরুদক (dehydrated)—জিংক ক্লোরাইড— $ZnCl_2$, H_2O ; $ZnCl_2$ —এই নিরুদক ক্লোরাইড বিশোধকরূপে ব্যবহৃত হয়।

(iv) **সালফেট** : খেত ভিট্রিয়েল (white vetriol) বা জিংক সালফেট— $\text{ZnSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$; ইহা জিংক সালফাইডকে জারিত করিয়া অথবা সালফিউরিক অ্যাসিড দ্বারা জিংক কার্বনেটকে (ZnCO_3) বিকৃত করিয়া তৈরী করা যায় ; রঙ ও গুণের শিল্পে ইহা ব্যবহৃত হয় ।

(v) **নাইট্রেট** : জিংক নাইট্রেট— $\text{Zn}(\text{NO}_3)_2$

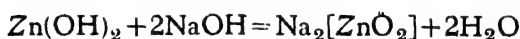
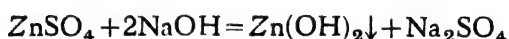
(vi) **কার্বনেট** : জিংক কার্বনেট বা ক্যালামাইন— ZnCO_3

প্রাকৃতিক আকরিক হইতে বিভিন্ন যৌগের প্রস্তুতি

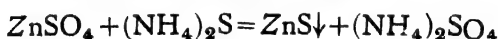
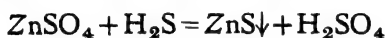


জিংক সনাক্তকরণ (Test or Identification) : (i) সোডিয়াম কার্বনেটের সঙ্গে জিংকের যে-কোন লবণ মিশ্রিত করিয়া চারকোল পিণ্ডের গহ্বরের মধ্যে রাখিয়া বুনসেন দীপের প্রদীপ্ত বিজারণ শিখায় (reducing flame) ফুৎনলের সাহায্যে উত্তপ্ত করিলে এক প্রকার অবশেষ পাওয়া যায়। উত্তপ্ত অবস্থায় ইহা দেখিতে হলুদ এবং শীতল অবস্থায় সাদা। ইহার মধ্যে কয়েক ফোঁটা কোবল্ট নাইট্রেট ফেলিয়া অক্সিডীশন শিখায় (oxidising flame) উত্তপ্ত করিলে সাদা অবশেষ সবুজ বর্ণে রূপান্তরিত হয়।

(ii) জিংক লবণের যে-কোন দ্রবণে প্রথমে স্বল্প পরিমাণে অ্যামোনিয়াম হাইড্রক্সাইড (NH_4OH) বা সোডিয়াম হাইড্রক্সাইড (NaOH) ঢালিলে সাদা অধঃক্ষেপ পড়ে। কিন্তু অতিরিক্ত NH_4OH বা NaOH ঢালিলে এই অধঃক্ষেপ দ্রবীভূত হইয়া যায়।



(iii) দ্রবণীয় জিংক লবণের সঙ্গে অ্যামোনিয়াম সালফাইড $[(\text{NH}_4)_2\text{S}]$ মিশ্রিত করিলে সাদা অধঃক্ষেপ পড়ে। ইহা ক্ষারে অদ্রবণীয় কিন্তু থিনজ অ্যাসিডে (HCl) দ্রবণীয়। সাদা অধঃক্ষেপ জিংক সালফাইড (ZnS)।



অনুশীলনী

- জিংকের কয়েকটি আকরিকের নাম কর এবং জিংকের নিষ্কাশন পদ্ধতি বর্ণনা কর।
- জিংকের মুখ্য রাসায়নিক ধর্ম কি কি? ক্যালামাইন হইতে কিভাবে জিংকের যৌগ গঠন করা সম্ভব তাহার একটি চার্ট দেখাও।
- জিংক কি কি প্রয়োজনে ব্যবহার করা হয়? খেত জিংক, পিতল, দস্তা-লেপন, এবং টিন লেপন সম্বন্ধে যাহা জান লেখ।
- সমীকরণসহ নিম্নলিখিত বিক্রিয়াগুলি লেখ :
 - বায়ুতে জিংক সালফাইডের জারণ ;
 - ক্যালামাইনের জারণ ;
 - তপ্ত সালফিউরিক অ্যাসিড ও জিংক, (iv) নাইট্রিক অ্যাসিড ও জিংক ;
 - জিংক ও কস্টিক সোডা ;
 - জিংক ও কপার সালফেট।

Questions to be discussed

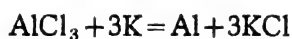
1. What are the important ores of Zinc ? How would you extract Zinc from Zinc blende ? Name three important alloy of Zinc. How would you identify Zinc ?
 2. What happens when—(i) Zinc is heated in air ; (ii) Zinc kept in moisture, (iii) Zinc treated with pure sulphuric acid, (iv) Zinc treated with NaOH ; (v) pure and then commercial Zinc treated with concentrated H_2SO_4 separately, (vi) Zinc rod dipped into lead nitrate solution and (vii) Zinc carbonate strongly heated.
Explain these reaction and give equations.
 3. Write notes on—(i) White zinc ; (ii) Brass ; (iii) Galvanisation by zinc ; (iv) Tin plating. What are the important alloys of zinc. How would you identify zinc by dry process.
 2. What are the uses of zinc ? How would you prepare zinc sulphate and zinc nitrate from zinc blende ? What are the action of air, water, and alkali and chloride on metallic zinc ?
-

রাসায়নিক শব্দ-পরিচিতি ও পরিভাষা : থারমিট পদ্ধতি—Thermit process ; ফটকিরি বা অ্যালাম—Alum ; প্রায়োগিক ফর্মুলা—Emperical formula.

বকসাইট হইতে অ্যালুমিনিয়াম নিষ্কাশন, অ্যালুমিনিয়ামের ধর্ম ও ব্যবহার, থারমিট পদ্ধতি এবং অ্যালুমিনিয়াম অক্সাইড, ক্লোরাইড ও সালফেট প্রস্তুতি পাঠক্রমের অন্তর্ভুক্ত। আকরিক হইতে অ্যালুমিনিয়াম যৌগ গঠনের চার্ট আবশ্যক এবং অ্যালুমিনিয়াম লবণেব বৈশিষ্ট্য লক্ষণীয়।

প্রতীক চিহ্ন—Al ; পারমাণবিক ওজন—29 ; ঘোজাতা—3

পরিচয় : পৃথিবীর উপরিভাগের সমস্ত পদার্থের শতকরা 7 ভাগ অ্যালুমিনিয়াম দ্বারা গঠিত। লোহার পরিমাণ 4.1% ; কিন্তু লোহা অপেক্ষা ভূপৃষ্ঠের বস্তু-রাশিতে অ্যালুমিনিয়ামের পরিমাণ বেশী হওয়া সত্ত্বেও অ্যালুমিনিয়ামের সন্ধান পাওয়া যায় মাত্র 1827 খ্রীষ্টাব্দে। বিজ্ঞানী উলার (Wohler) এই বৎসর অ্যালুমিনিয়াম আবিষ্কার করেন। অ্যালুমিনিয়ামের পরিচয় অজানা সত্ত্বেও অ্যালাম ও অ্যালুমিনা জাতীয় যৌগের পরিচয় আগেও জানা ছিল। উলার অ্যালুমিনিয়াম ক্লোরাইডকে পটাসিয়াম দ্বারা বিজারিত করিয়া সর্বপ্রথম অ্যালুমিনিয়াম তৈরী করেন। যথা :



এরূপ বিক্রিয়ায় অ্যালুমিনিয়াম উৎপাদন বৈজ্ঞানিক মূল্য ছাড়া ব্যবহারিক কোন গুরুত্ব নাই।

1886 খ্রীষ্টাব্দে চার্লস মার্টিন হল (Hall) নামে আমেরিকার একটি ছাত্র সর্বপ্রথম বৃহদায়তন পন্থায় অ্যালুমিনিয়াম নিষ্কাশনের পদ্ধতি আবিষ্কার করেন। ক্লাসে বলিয়া অধ্যাপকের মুখে হল একদিন শুনিয়াছিলেন যে অ্যালুমিনিয়াম উৎপাদনের কোন বৃহদায়তন পন্থা তখনও আবিষ্কৃত হয় নাই। হল এই পন্থা আবিষ্কারের সংকল্প গ্রহণ করেন। প্রায় ছয় মাস অক্লান্ত পরিশ্রম করিয়া একদিন উত্তেজিতভাবে ক্লাসে ঢুকিয়া হল রসায়নের অধ্যাপককে জানান, “সার, আমি অ্যালুমিনিয়াম উৎপাদনে সক্ষম হয়েছি।” গলিত অ্যালুমিনার (Al_2O_3) মধ্যে তড়িদ-প্রবাহ চালাইয়া হল অ্যালুমিনিয়াম উৎপাদনের নতুন

পদ্ধতি আবিষ্কারে সক্ষম হন। ইহার কয়েক মাস পরে ফরাসী দেশে হেরৌ (Heroult) নামে এক বিজ্ঞানীও একই পন্থায়, কিন্তু স্বাধীনভাবে অ্যালুমিনিয়াম উৎপাদনের এই তড়িদ্বিচ্ছেদন পদ্ধতিটি আবিষ্কার করেন।

বর্তমানে হল বা হেরৌর এই তড়িদ্বিচ্ছেদন পদ্ধতি অনুযায়ী অ্যালুমিনিয়াম উৎপাদন করা হয়। কিন্তু হল বা হেরৌ কেহই অ্যালুমিনিয়ামের মূল ভাণ্ডার হইতে অ্যালুমিনিয়াম নিষ্কাশনের উপায় উদ্ভাবন করিতে পারেন নাই। সাধারণ মৃত্তিকার এক প্রধান উপাদান অ্যালুমিনিয়াম। কিন্তু মৃত্তিকা হইতে অ্যালুমিনিয়াম নিষ্কাশনের উপায় এখনও অজ্ঞাত।

প্রাকৃতিক যৌগ (Natural ores) : অ্যালুমিনিয়াম মৌল ধাতুরূপে প্রকৃতিতে পাওয়া যায় না। ইহার প্রধান যৌগসমূহ :

- (i) অক্সাইড : কুবী, এমারী, স্ফাকায়ার ইত্যাদি বিভিন্ন রত্নপাথর এবং অ্যালুমিনা— Al_2O_3
- (ii) হাইড্রেটেড অক্সাইড : বক্সাইট (Bauxite)— $Al_2O_3, 2H_2O$
জিবসাইট (Gibbsite)— $Al_2O_3, 3H_2O$
ডায়াস্পোর (Diaspore)— Al_2O_3, H_2O
- (iii) সিলিকেট : চিনামাটি (China clay), কেওলিন (Keolin) ও ফেলস্পার (Felsper) নামের অ্যালুমিনিয়াম, পটাসিয়াম ও সিলিকনের (Si) যৌগ। $[Al_2O_3, 2SiO_2, 2H_2O ; K_2O, Al_2O_3, 6SiO_2]$
- (iv) ফ্লুরাইড : ক্রায়োলাইট (Cryolite)— $AlF_3, 3NaF$
- (v) সালফেট : অ্যালুনাইট (Alunite) — $K_2SO_4, Al_2(SO_4)_3, 4Al(OH)_3$ এবং আরও অন্যান্য যৌগ।

তড়িদ্বিচ্ছেদন পদ্ধতিতে অ্যালুমিনিয়াম নিষ্কাশন (Extraction of Aluminium by Electrolytic process)

অ্যালুমিনিয়াম নিষ্কাশিত করা হয় প্রাকৃতিক বক্সাইট ($Al_2O_3, 2H_2O$) আকরিক হইতে। এই আকরিকের সঙ্গে প্রধানত আয়রন অক্সাইড (Fe_2O_3) ও বালু (SiO_2) মিশ্রিত থাকে। অ্যালুমিনিয়ামে যদি লোহা

বা বালু মিশ্রিত থাকে তবে ধাতুর ভৌতধর্ম ভঙ্গুরতা দেখা দেয় এবং অ্যালুমিনিয়ামে নির্মিত দ্রব্য-মিশ্রিত-লোহা জলের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটায়। তাই, অ্যালুমিনিয়াম নিষ্কাশনের মূল উপাদানরূপে সর্বপ্রথম বক্সাইট বিস্তারিত করিয়া লওয়া প্রয়োজন। অ্যালুমিনিয়াম নিষ্কাশন তিন পর্ধ্যায় সম্পন্ন করা হয়। যথা :

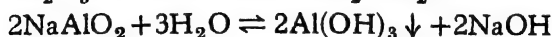
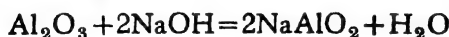
1. বক্সাইট হইতে বিশুদ্ধ অ্যালুমিনা (Al_2O_3) প্রস্তুতি (preparation of pure alumina)।

2. অ্যালুমিনার তড়িৎবিশ্লেষণে অ্যালুমিনিয়াম নিষ্কাশন (Extraction of aluminium by electrolysis of alumina)।

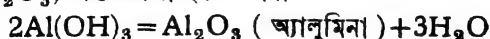
3. অ্যালুমিনিয়ামের পরিশোধন (Refining of aluminium)।

1. অ্যালুমিনা প্রস্তুতি

বক্সাইট প্রথমে তাপজারিত (roasted or calcined) করিয়া বিচূর্ণ করা হয়। অটোক্লেভের (autoclave) মধ্যে এই বিচূর্ণ বক্সাইটের সঙ্গে ঘন কষ্টিক সোডা দ্রবণ ($NaOH$) মিশ্রিত করা হয়। এই মিশ্রণ $150^\circ C$ তাপাংকে এবং পাঁচ ছয়গুণ বায়ুচাপে প্রায় আট ঘণ্টা ব্যাপি উত্তপ্ত করা হয়। বক্সাইটে মিশ্রিত আয়রন অক্সাইড (Fe_2O_3) অবিকৃত থাকে। কিন্তু বক্সাইট কষ্টিক সোডার সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইয়া দ্রবণীয় সোডিয়াম অ্যালুমিনেট ($NaAlO_2$) দ্রবণ তৈরী করে। এই সোডিয়াম অ্যালুমিনেট ছাঁকিয়া পরিশুদ্ধ করা হয় এবং ইহার মধ্যে জল ঢালিয়া ধীরে ধীরে লঘু-মাত্রার দ্রবণ তৈরী করা হয়। এই দ্রবণে সত্ত্ব প্রস্তুত কিছু আর্দ্র অ্যালুমিনা ($Al_2O_3, 2H_2O$) মিশ্রিত করিয়া কয়েক ঘণ্টা এই দ্রবণকে আলোড়িত করা হয়। ইহার ফলে সোডিয়াম অ্যালুমিনেটের আর্দ্র-বিশ্লেষণ (hydrolysis) ঘটে এবং অদ্রবণীয় অ্যালুমিনিয়াম হাইড্রক্সাইড অধঃক্ষিপ্ত হয়। এই বিক্রিয়া দুইটি ঘটে এইভাবে :



অ্যালুমিনিয়াম হাইড্রক্সাইডের অধঃক্ষেপ পরিশুদ্ধ করিয়া ঘূর্ণায়মান চুল্লীতে (Rotary-furnace) $1100^\circ C$ তাপাংকে উত্তপ্ত করিয়া 99.55% বিশুদ্ধ অ্যালুমিনা (Al_2O_3) প্রস্তুত করা হয়। যথা :

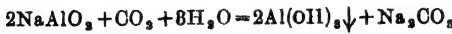


[একপ পদ্ধতিতে অ্যালুমিনা তৈরী করার জগৎ বক্সাইটে সিলিকার পরিমাণ (SiO_2) 7%-এর কম হওয়া প্রয়োজন।]

[পুরাতন পদ্ধতিতে বক্সাইটেব সঙ্গে সোডা (Na_2CO_3) মিশাইয়া উচ্চ তাপে দহ করা হইত। এক্ষপ বিক্রিয়ার সোডিয়াম অ্যালুমিনেট ও সোডিয়াম সিলিকেট তৈরী হয় এবং লোহার অক্সাইড অবিকৃত থাকে। বিক্রিয়ার পরে সমগ্র পদার্থ পিণ্ডে জল মিশ্রিত করা হয়। ইহার ফলে লোহাব অক্সাইড অদ্রবণীয় অবস্থায় পড়িয়া থাকে কিন্তু সোডিয়াম অ্যালুমিনেট ও সিলিকেট দ্রবীভূত হইয়া যায়। বিক্রিয়া ঘটে এই ভাবে :

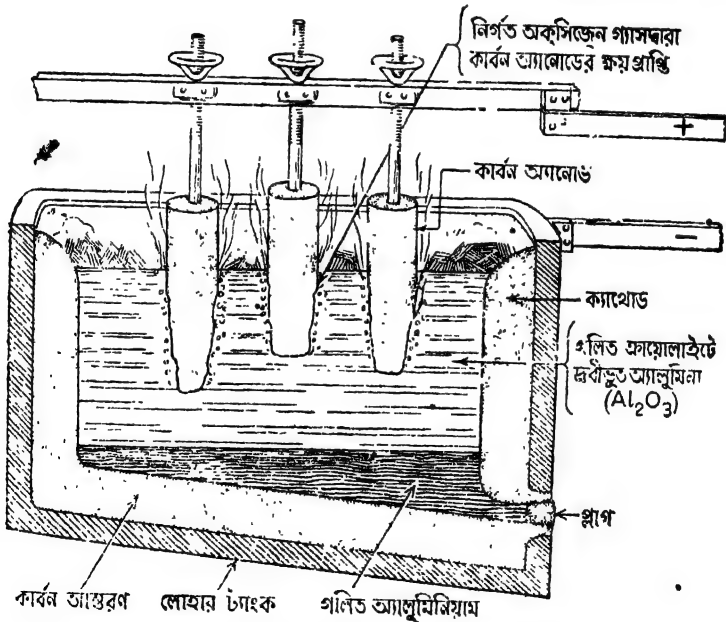


এই দ্রবণ পবিস্কৃত কবিয়া প্রায় 60°C তাপাংকে ইহার মধ্যে কার্বন ডাই-অক্সাইড চালানো হয় এবং ইহার ফলে অ্যালুমিনিয়াম হাইড্রক্সাইড অধঃক্ষিপ্ত হয়। এট হাইড্রক্সাইড উত্তপ্ত কবিয়া বিশুদ্ধ অ্যালুমিনা প্রস্তুত কবা হয়। বিক্রিয়া ঘটে এইভাবে :



2. অ্যালুমিনিার তড়িদ্বিচ্ছেষণ

অ্যালুমিনিার তড়িদ্বিচ্ছেষণ করা হয় লোহার পাত্রে। লোহার পাত্রটির ভিতরের দিকে পুরু স্তরে কার্বনের প্রলেপ দেওয়া থাকে। এই কার্বন

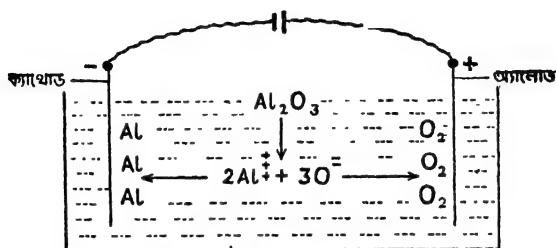


অ্যালুমিনিার তড়িদ্বিচ্ছেষণে অ্যালুমিনিয়াম নিকশন

স্তর ক্যাথোড রূপে ব্যবহার করা হয়। বিচ্ছেষণ পাত্রের মাঝখানে, ঝুলাইয়া

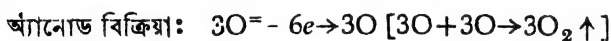
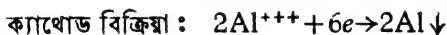
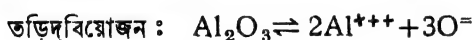
রাখা হয় কয়েকটি কার্বন দণ্ড। এই কার্বন দণ্ড ব্যবহৃত হয় অ্যানোড রূপে। বিশ্লেষণ পাত্র একভাগ অ্যালুমিনা, একভাগ ফ্লোরস্পার ও তিন ভাগ ক্রায়োলাইট দ্বারা পূর্ণ করা হয়। তড়িৎ চালনার ফলে প্রায় 950°C তাপমাত্রা সৃষ্টি হয় এবং এই তাপমাত্রায় সমগ্র মিশ্রণ বিগলিত হয়।

অ্যালুমিনার তড়িৎবিশ্লেষণের (dissociation) ফলে প্রথমে অ্যালুমিনিয়াম আয়ন (Al^{+++}) ও অক্সিজেন আয়ন ($\text{O}^{=}$) গঠিত হয়। ক্যাথোডের দিকে



তড়িৎ-বিশ্লেষণে অ্যালুমিনিয়াম উৎপাদন

আকর্ষিত অ্যালুমিনিয়াম আয়ন ইলেকট্রন গ্রহণ করিয়া এবং অ্যানোডে আকর্ষিত অক্সিজেন আয়ন ইলেকট্রন বর্জন করিয়া যথাক্রমে অ্যালুমিনিয়াম (Al) ও অক্সিজেন (O_2) অণুতে পরিণত হয়। যথা :

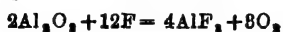


অ্যালুমিনার তড়িৎ-বিশ্লেষণের ফলে ক্যাথোডে উৎপন্ন হয় অ্যালুমিনিয়াম এবং ইহা তরল মিশ্রণের চেয়ে ভারী বলিয়া বিশ্লেষণ পাত্রের তলায় পড়িয়া যায়। এই অ্যালুমিনিয়াম নির্গম-নলের পথে বাহির করিয়া লওয়া হয়।

[কোন ধাতব লবণের বিশ্লেষণের ক্ষেত্রে জল তড়িৎবিশ্লেষণে যে ভূমিকা গ্রহণ করে ক্রায়োলাইট দ্রবণে মিশ্রিত অ্যালুমিনার তড়িৎবিশ্লেষণেও ক্রায়োলাইট সেইরূপ আয়ন গঠনের সহায়কের কাজ করে। প্রথমে তড়িৎবিশ্লেষণ ঘটে ক্রায়োলাইটের। যথা :

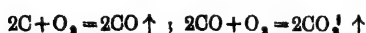


ক্রায়োলাইটের তড়িৎবিশ্লেষণে যে ফ্লোরিন উৎপন্ন হয় এই ফ্লোরিনের সঙ্গে অ্যালুমিনার বিক্রিয়ায় অ্যালুমিনিয়াম ফ্লোরাইড গঠিত হয়। যথা :



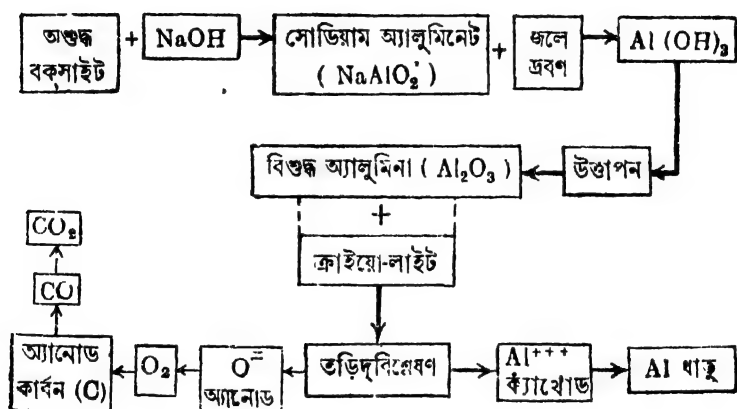
এই অ্যালুমিনিয়াম স্লুরাইডের আবার তড়িদ্বিলেষণ ঘটে। সুতরাং যতক্ষণ পর্যন্ত অ্যালুমিনা বর্তমান থাকে ততক্ষণ পর্যন্ত তড়িদ্বিলেষণ চলে।]

[অ্যানোড উৎপন্ন অক্সিজেন কার্বনের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটিয়া কার্বন মনোক্সাইড ও ডাই-অক্সাইড গঠন করিয়া তড়িদ্বার ক্ষয় করিয়া ফেলে। যথা :



তড়িদ্বিলেষণের সময় অ্যালুমিনার পরিমাণ কমিয়া গেলে বিশ্লেষকম তরলের বিদ্যুৎ-পরিবহণেব ক্ষমতা কমিয়া যায় এবং এরূপ অবস্থায় পৌঁছিলে যন্ত্রসংলগ্ন বিদ্যুৎ-বালব্ তাহার ইংগিত জানায়। এরূপ অবস্থায় বিশ্লেষণ পাত্রে নুতন করিয়া অ্যালুমিনা সরবরাহ করা হয়।]

অ্যালুমিনিয়াম নিষ্কাশন

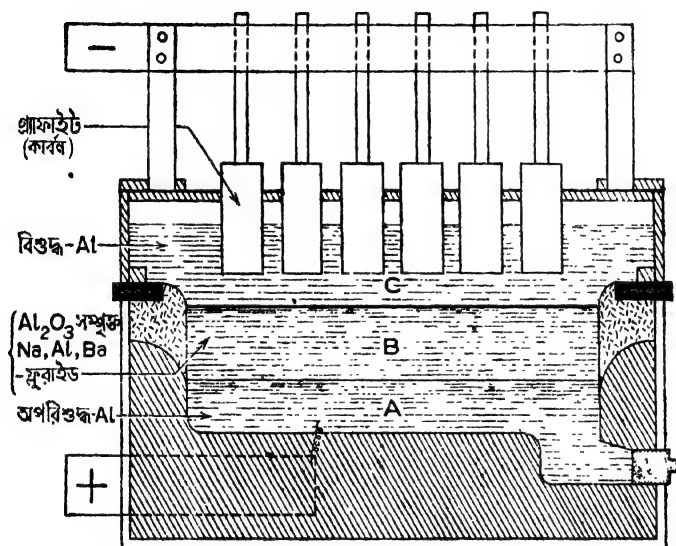


3. অ্যালুমিনিয়াম পরিশোধন (Refining or Purification)

তড়িদ্বিলেষণ পদ্ধতিতে নিষ্কাশিত অ্যালুমিনিয়াম প্রায় 99 % বিশুদ্ধ। ইহার মধ্যে প্রধানত আয়রন, সিলিকা ও কপার মল বা ময়লা রূপে মিশ্রিত থাকে। অধুনা বিজ্ঞানীর হুপ্‌সের পদ্ধতি (Hoopes process) অহুসরণ করিয়া 99.98 % বিশুদ্ধ অ্যালুমিনিয়াম তৈরী করা যায়।

তড়িদ্বিলেষণে প্রাপ্ত অ্যালুমিনিয়ামকে একটি বৈদ্যুতিক সেলে পুনরায় তড়িদ্বিলেষিত করা হয়। এই বিশ্লেষণ পাত্রে নিচের স্তরে (A) থাকে কপার,

আয়রন ও সিলিকা মিশ্রিত অপরিণ্ডক অ্যালুমিনিয়াম। এই অপরিণ্ডক অ্যালুমিনিয়ামের স্তর অ্যানোডের কাজ করে। অপরিণ্ডক অ্যালুমিনিয়ামের উপরের স্তরে থাকে বিগলিত সোডিয়াম, বেরিয়াম ও অ্যালুমিনিয়াম ফ্লুরাইডের

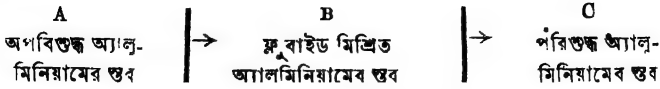


অ্যালুমিনিয়াম পরিশোধন পদ্ধতি

মিশ্র লবণ। এই মিশ্র লবণের মধ্যে অ্যালুমিনিয়াম অক্সাইড সম্পৃক্ত থাকে। ইহা দ্বিতীয় স্তর (B); এই মাঝের স্তরের মিশ্র ফ্লুরাইড লবণের মিশ্রণের উপরে থাকে বিশুদ্ধ অ্যালুমিনিয়ামের স্তর। ইহা তৃতীয় স্তরের তরল (C); এই বিশুদ্ধ অ্যালুমিনিয়ামের স্তরে কয়েকটি গ্র্যাফাইট দণ্ড ঝুলানো থাকে। বিশুদ্ধ অ্যালুমিনিয়ামের স্তর ক্যাথোডের কাজ করে।

অপরিণ্ডক অ্যালুমিনিয়ামের তড়িদ্বিলেপনের সময় মাঝের স্তর হইতে অ্যালুমিনিয়াম বিগ্লেষিত হইয়া ক্যাথোড স্তরে (C) জমা হয়। যে-পরিমাণে অ্যালুমিনিয়াম মাঝের স্তর হইতে বিশুদ্ধ অ্যালুমিনিয়াম রূপে বিগ্লেষিত হয় ঠিক সেই পরিমাণে অ্যালুমিনিয়াম অ্যানোড স্তর (A) হইতে আয়নরূপে বিচ্ছিন্ন হইয়া দ্বিতীয় স্তরের দ্রবণে মিশ্রিত হয়। এরূপ তড়িদ্বিলেপনে আয়রন, সিলিকা, কপার ইত্যাদি নিচে পড়িয়া থাকে এবং সর্বোচ্চ স্তরে সঞ্চিত হয়

বিশুদ্ধ অ্যালুমিনিয়াম। এই বিশুদ্ধ অ্যালুমিনিয়াম দণ্ডাকারে সংগ্রহ করা হয়।



A—স্তরে অ্যানোড বিক্রিয়া : $\text{Al} - 3e \rightarrow \text{Al}^{+++}$ ((B—স্তর)

C—স্তরে ক্যাথোড বিক্রিয়া : $\text{Al}^{+++} + 3e \rightarrow \text{Al}$ (পরিশুদ্ধ)

অ্যালুমিনিয়ামের ধর্ম

ভৌত ধর্ম (Physical Properties) : (i) অ্যালুমিনিয়াম নীলাভ রূপালী বর্ণের উজ্জ্বল ধাতু।

(ii) অ্যালুমিনিয়াম নমনীয় ও প্রসারণশীল। তাই, ইহা ঢালাই করা যায় এবং ইহার তার ও পাত তৈরী করা যায়। 500°C তাপাংকের কাছাকাছিতে অ্যালুমিনিয়াম তদ্রূপ এবং এরূপ তাপাংকে অ্যালুমিনিয়াম ধাতু চূর্ণ করিয়া অ্যালুমিনিয়াম পাউডার তৈরী করা যায়। 658°C তাপাংকে ইহা বিগলিত হয়।

(iii) অ্যালুমিনিয়াম বিশেষভাবে পঙ্জোতিত ধর্মী এবং তাপ ও তড়িৎ পরিবাহী।

(iv) অ্যালুমিনিয়ামের ঘনত্ব 2.7; ইহা লোহা ও তামার চেয়ে প্রায় এক-তৃতীয়াংশ হালকা।

(v) অ্যালুমিনিয়ামের ধাতু-সংকর তৈরী করার জন্ত ব্যবহার করা হয়।

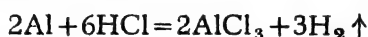
রাসায়নিক ধর্ম (Chemical properties) : (i) বায়ুর বিক্রিয়া : অ্যালুমিনিয়ামের উপরে বিশুদ্ধ বায়ুর কোন বিক্রিয়া নাই। আর্দ্র বায়ুতে অ্যালুমিনিয়ামের গায়ে পাতলা অক্সাইডের একপ্রকার পর্দা পড়ে। এই পর্দা বায়ুর অতিরিক্ত বিক্রিয়া হইতে অ্যালুমিনিয়ামকে রক্ষা করে। আর্দ্র বায়ুতে রাখিলে অ্যালুমিনিয়াম দেখিতে অসুজ্জল হইয়া যায়। বায়ুতে দহন করিলে অ্যালুমিনিয়াম পাত উজ্জ্বল দীপ্তিতে জলিয়া উঠে এবং এরূপ বিক্রিয়ায় অ্যালুমিনিয়াম অক্সাইড (Al_2O_3) তৈরী হয়। পিণ্ডাকারে জারুণের জন্ত অ্যালুমিনিয়ামকে খেত তপ্ত করা প্রয়োজন।

(ii) জলের ক্রিয়া : অ্যালুমিনিয়ামের উপরে শীতল জলের কোন বিক্রিয়া ঘটে না। ইহার উপরে অ্যালুমিনিয়াম হাইড্রক্সাইড বা

অক্সাইডের $[Al(OH)_3]$ বা Al_2O_3 একটি পাতলা পর্দা পড়ে এবং ইহার জল জলের বিক্রিয়া হইতে অ্যালুমিনিয়াম রক্ষা পায়। ফুটন্ত জলের সঙ্গে বিক্রিয়ায় অ্যালুমিনিয়াম হাইড্রোজেন উৎপন্ন করে এবং অধঃক্ষিপ্ত হয় অ্যালুমিনিয়াম হাইড্রক্সাইড। যথা :



(iii) অ্যাসিডের ক্রিয়া : লঘু, ঘন, তপ্ত বা শীতল সকল রকম অবস্থায় হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড অ্যালুমিনিয়ামের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটায় এবং হাইড্রোজেন উৎপন্ন করে। যথা :

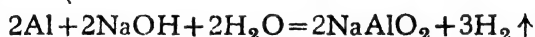


লঘু সালফিউরিক অ্যাসিড বিক্রিয়াহীন কিন্তু ঘন ও তপ্ত অ্যাসিড অ্যালুমিনিয়ামের সঙ্গে বিক্রিয়ায় সালফার ডাই-অক্সাইড উৎপন্ন করে। যথা :



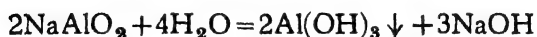
সকল রকম অবস্থায় অ্যালুমিনিয়ামের উপরে নাইট্রিক অ্যাসিডের বিক্রিয়া এত ধীরে ধীরে ঘটে যে কার্যকারিতার দিক হইতে ইহা অ্যালুমিনিয়ামের উপরে বিক্রিয়াহীন।

(iv) ক্ষারের ক্রিয়া : অ্যালুমিনিয়াম জিংকের ন্যায় ক্ষার ও অ্যাসিড উভয়ের সঙ্গেই বিক্রিয়ায় হাইড্রোজেন উৎপন্ন করে। ইহা ক্ষারের সঙ্গে বিক্রিয়ায় অ্যালুমিনেট নামে একপ্রকার যৌগ গঠন করে। যথা :

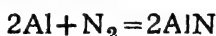


এই সোডিয়াম অ্যালুমিনেটকে $(NaAlO_2)$ অতিরিক্ত জলে দ্রবীভূত করিলে আর্দ্র বিশ্লেষণের ফলে অ্যালুমিনিয়াম হাইড্রক্সাইড অধঃক্ষিপ্ত হয়।

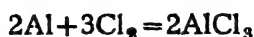
যথা :



(v) নাইট্রোজেন ও ক্লোরিনের ক্রিয়া : উত্তপ্ত অ্যালুমিনিয়াম ও নাইট্রোজেনের বিক্রিয়ায় অ্যালুমিনিয়াম নাইট্রাইড তৈরী হয়। যথা :

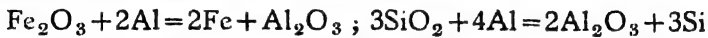


ইহা ক্লোরিনের সঙ্গে উত্তপ্ত করিলে অ্যালুমিনিয়াম ক্লোরাইড যৌগ গঠিত হয়। যথা :



থার্মিট পদ্ধতি (Thermit Process)

(a) অ্যালুমিনিয়ামের বিজারণ ক্ষমতা (Reducing property) :
অ্যালুমিনিয়াম একটি উচ্চ পর্যায়ের পজ্জ্বলিত ধর্মী ধাতু। তাই, অ্যালুমিনিয়াম নিম্ন পর্যায়ের পজ্জ্বলিত-ধর্মী ধাতুর অক্সাইডকে উচ্চতাপে বিজারিত করিয়া ধাতুরূপে অথবা অল্প কোন অধাতুর অক্সাইডকে মৌল অবস্থায় পরিণত করিতে পারে। অ্যালুমিনিয়ামের এরূপ বিজারণ বিক্রিয়াকে আবিষ্কারকের নাম অনুযায়ী থার্মিট পদ্ধতি বলা হয়। বিক্রিয়া :



অ্যালুমিনিয়ামের এরূপ প্রবল বিজারণ ক্ষমতাকে ব্যবহার করিয়া প্রথম মহাযুদ্ধের সময় জার্মান বিজ্ঞানী গোল্ডস্মিথ থার্মিট বোমা তৈরী করেন। অ্যালুমিনিয়াম ও লোহার অক্সাইডের বিক্রিয়ায় প্রবল তাপ সৃষ্টি হয়। এই তাপে লোহার অক্সাইড হইতে যে-লোহা নিষ্কাশিত হয় তাহা বিগলিত হইয়া যায়। এই বিগলিত লোহা দ্বারা লোহার ভাঙ্গা যন্ত্রপাতি বা ফাটল জোড়া লাগানো যায়। ক্রোমিয়াম ও ম্যাঙ্গানিজের অক্সাইডের (Cr_2O_3 , MnO_2) সঙ্গে অ্যালুমিনিয়ামের বিক্রিয়া ঘটাইয়া ক্রোমিয়াম বা ম্যাঙ্গানিজ ধাতু নিষ্কাশিত করা যায়।

পদ্ধতি : থার্মিট পদ্ধতিতে এক ভাগ অ্যালুমিনিয়ামের সঙ্গে তিনভাগ আয়রন অক্সাইড (Fe_2O_3) চূর্ণ মিশ্রিত করা হয়। এই মিশ্রণ রাখা হয় একটি অগ্নিসহ্য মৃত্তিকায় তৈরী বড় মুছিতে (fire clay crucible)। মুছিটির তলাতে নলাকারে একটি ছিদ্র করা থাকে। অ্যালুমিনিয়াম ও ফেরিক অক্সাইড (Al ও Fe_2O_3) মিশ্রণের উপরে রাখা হয় স্বল্প পটাসিয়াম ক্লোরেট (KClO_3) ; ইহার উপরে স্থাপন করা হয় একটি ম্যাগনেসিয়ামের ফিতা। এই ম্যাগনেসিয়ামের ফিতাটি সলিতার (fuse) কাজ করে।



থার্মিট পদ্ধতির প্রয়োগ

লোহার যন্ত্রপাতির যে ভাঙ্গা স্থানটি জোড়া দেওয়া প্রয়োজন উহার উপরে বসানো হয় খারমিটপূর্ণ মুছিটি। ম্যাগনেসিয়াম ফিতার গায়ে আগুন ধরাইয়া দিলে সেই আগুন পটাসিয়াম ক্লোরেটকে বিক্ষোবিত করে এবং ইহার ফলে যে-তাপ সৃষ্টি হয় সেই তাপে অ্যালুমিনিয়াম ও আয়রন অক্সাইডের মধ্যে বিক্রিয়া ঘটে। এই বিক্রিয়ায় প্রায় 2500°C তাপ সৃষ্টি হয়। এই তাপে অ্যালুমিনিয়াম লোহার অক্সাইড (Fe_2O_3) বিজারিত করিয়া যে-লোহা নিকাশিত করে তাহা বিগলিত হইয়া যায়। এই বিগলিত লোহা মুছির নালা পথে নির্গত হইয়া লোহার ফাটলে জোড়া লাগায়।

ট্রাম লাইন, রেল লাইন, বড় বড় কল ইত্যাদির জায় যে-সমস্ত ভারী বস্তু বা যন্ত্রপাতি স্থানান্তরিত করা সম্ভব হয় না খারমিট পদ্ধতিতে সেই সমস্ত যন্ত্রপাতির ফাটল জোড়া দেওয়া হয়।

অ্যালুমিনিয়ামের ব্যবহার : অ্যালুমিনিয়াম জলবায়ুর আক্রমণ প্রতিরোধ করিতে পারে এবং ওজনেও অ্যালুমিনিয়াম লোহা ও তামা অপেক্ষা প্রায় এক-তৃতীয়াংশ হালকা। অ্যালুমিনিয়াম ধাতুর তাপ ও বিদ্যুৎ-পরিবহন ক্ষমতাও উত্তম। তাই ধাতুরূপে অ্যালুমিনিয়াম ক্রমশ লোহা ও তামার স্থান দখল করিতেছে। বর্তমানে প্রতি বৎসর প্রায় 300,000 টন অ্যালুমিনিয়াম তৈরী হয়। ইহা বিধাক্ত নয়। তাই, গৃহকর্মের বাসনপত্র এবং বিভিন্ন যন্ত্রের নল, টিউব ইত্যাদি এখন ক্রমশ অ্যালুমিনিয়াম দ্বারা তৈরী হইতেছে। বৈদ্যুতিক তার এবং বৈদ্যুতিক যন্ত্রেও প্রচুর পরিমাণে ইহা ব্যবহৃত হয়। ইহা বাতীত খারমিট পদ্ধতির প্রয়োগের জগৎ, ক্রোমিয়াম ও ম্যাঙ্গানীজ নিকাশনে, বিভিন্ন যন্ত্রের অংশ তৈরী করার জগৎ, বিমান ও মোটরের কার্ঠামো এবং যন্ত্রপাতি তৈরী করার জগৎ, রূপালী প্যাকিং কাগজ প্রস্তুত করার জগৎ, পেইন্ট হিসাবে, বাজী তৈরী করার প্রয়োজনে এবং এরূপ বিভিন্ন কাজে অ্যালুমিনিয়াম ব্যবহার করা হয়।

✓ **অ্যালুমিনিয়ামের ধাতু সংকর (alloy) :** অ্যালুমিনিয়ামের প্রধান ধাতু সংকর ম্যাগনেলিয়াম, ডুরালুমিন এবং অ্যালুমিনিয়াম ব্রোঞ্জ।

ধাতু সংকরের নাম	ধাতুর অনুপাত	ব্যবহার
1. ম্যাগনেলিয়াম	Al : Mg : 95 : 5	তুলাদণ্ড, যন্ত্রের অংশ বিমান ও মোটরের যন্ত্রপাতি।
2. ডুরালুমিন	Al : Cu : Mg : Mn 95 : 4 : 0.5 : 0.5	

ধাতু সংকরের নাম	ধাতুর অনুপাত	ব্যবহার
3. অ্যালুমিনিয়াম ব্রোজ	Al : Cu : 10 : 90	দেখিতে সোনার মত ; মুদ্রা, বাসন পত্র, ফটোর ফ্রেম ইত্যাদি ।
4. অ্যালনিকো	ইস্পাত : Al : Ni : Co 50 : 20 : 20 : 10	চুম্বক

অ্যালুমিনিয়ামের প্রধান যৌগসমূহ

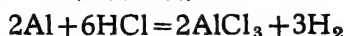
1. অক্সাইড : অ্যালুমিনিয়ামের প্রাকৃতিক ও কৃত্রিম অক্সাইড বা অ্যালুমিনা (Al_2O_3) .
2. হাইড্রক্সাইড : হাইড্রক্সাইড— $Al(OH)_3$; অ্যালুমিনিয়ামের যে কোন দ্রবণীয় লবণের সঙ্গে ক্ষারের বিক্রিয়ায় অদ্রবণীয় সাদা অ্যালুমিনিয়াম হাইড্রক্সাইড তৈরী করা যায় ।
যথা : $AlCl_3 + 3NaOH = Al(OH)_3 + 3NaCl$
3. ক্লোরাইড : অ্যালুমিনিয়াম ক্লোরাইড— $AlCl_3, 6H_2O$
4. সালফেট : অ্যালুমিনিয়াম সালফেট— $Al_2(SO_4)_3, 18H_2O$;
5. নাইট্রেট : অ্যালুমিনিয়াম নাইট্রেট $Al(NO_3)_3, 9H_2O$
নাইট্রিক অ্যাসিডে হাইড্রক্সাইড দ্রবীভূত করিয়া জলে দ্রবণীয় উদ্ভাসী নাইট্রেট তৈরী করা যায় । যথা :
 $Al(OH)_3 + 3HNO_3 = Al(NO_3)_3 + 3H_2O$

অ্যালুমিনিয়ামের বৈশিষ্ট্য

1. অ্যালুমিনিয়াম যৌগে ফটিক-জলের পরিমাণ খুব বেশি । ক্লোরাইডে 6, নাইট্রেটে 9 এবং সালফেটে 18টি জলের অণু বর্তমান । যথা :

$AlCl_3, 6H_2O$; $Al(NO_3)_3, 9H_2O$; $Al_2(SO_4)_3, 18H_2O$;
এবং $K_2SO_4, Al_2(SO_4)_3, 24H_2O$

2. অ্যালুমিনিয়াম অ্যাসিড ও ক্ষার উভয়ের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইয়া হাইড্রোজেন উৎপন্ন করিতে পারে । যথা :



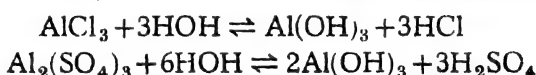
3. অ্যালুমিনিয়াম মিশ্র ও জটিল যৌগ গঠনে দক্ষ । ফটকিবি এরূপ একটি যৌগ । যথা : $K_2SO_4, Al_2(SO_4)_3, 24H_2O$; এবং $(NH_4)_2SO_4$,

$\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3, 24\text{H}_2\text{O}$; এরূপ অ্যালুমিনিয়াম ব্যতীত ফ্লুইড ($\text{AlF}_3, 3\text{NaF}$) এবং সিলিকেটের সঙ্গে অ্যালুমিনিয়াম অনেক জটিল যৌগ গঠন করে যার প্রয়োগিক (empirical) কন্সট্যান্ট $\text{K}_2\text{O}, \text{Al}_2\text{O}_3, 6\text{SiO}_2$ (ফেলস্পার) এবং $\text{Al}_2\text{O}_3, 2\text{SiO}_2, 2\text{H}_2\text{O}$ (চিনায়াটি)।

অ্যালুমিনিয়াম সালফেট ও অ্যামোনিয়াম সালফেট দ্রবণ বা পটাসিয়াম সালফেট দ্রবণ একত্র করিয়া স্ফটিক তৈরী করিলে পটাসিয়াম-অ্যালুমিনিয়ামের মিশ্র লবণ তৈরী করা যায়।

যথা : $\text{K}_2\text{SO}_4 + \text{Al}_2(\text{SO}_4)_3 + 24\text{H}_2\text{O} = \text{K}_2\text{SO}_4 \cdot \text{Al}_2(\text{SO}_4)_3 \cdot 24\text{H}_2\text{O}$

4. অ্যালুমিনিয়ামের লবণ জলীয় দ্রবণে আর্দ্র-বিশ্লেষিত (hydrolysed) হইয়া যায়। তাই, অ্যালুমিনিয়াম লবণের দ্রবণে অ্যাসিডের লক্ষণ প্রকাশ পায়। যথা :



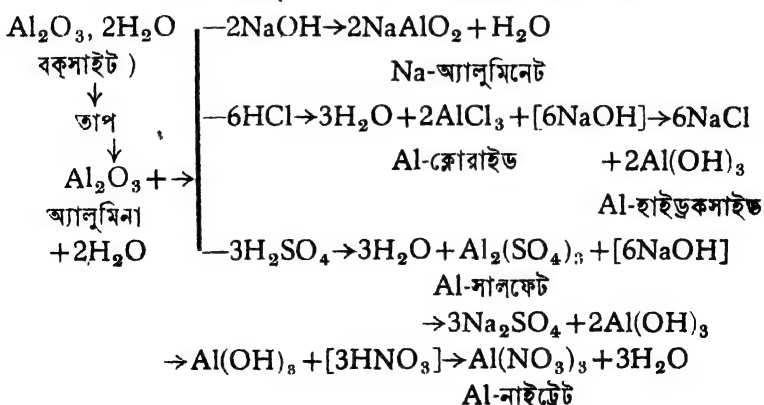
5. অক্সাইড (Al_2O_3) ও হাইড্রক্সাইড $\text{Al}(\text{OH})_3$ ব্যতীত অ্যালুমিনিয়ামের অগ্নাঙ্ক যৌগগুলি দ্রবণীয়।

6. তড়িৎ রাসায়নিক তালিকায় অ্যালুমিনিয়ামের স্থান উচ্চে বলিয়া ইহা লোহা, ম্যাঙ্গানীজ, ক্রোমিয়াম যৌগ হইতে এই সমস্ত ধাতু প্রতিস্থাপিত করিতে পারে। তাই, ইহা বিজারক রূপেও ব্যবহার করা হয়।

7. অ্যালুমিনিয়ামের কোন কার্বনেট যৌগ নাই।

8. অ্যালুমিনিয়ামের ধাতু-সংকর বিমান ও হালকা যানবাহন তৈরী করার জন্য ব্যবহার করা হয়।

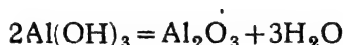
আকরিক অ্যালুমিনিয়াম হইতে অগ্নাঙ্ক যৌগ গঠন



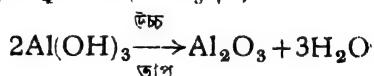
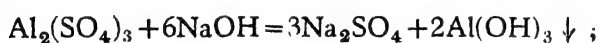
অ্যালুমিনিয়ামের কয়েকটি যৌগ

১. অ্যালুমিনিয়াম অক্সাইড (Al_2O_3): অ্যালুমিনিয়াম অক্সাইড কবী, স্ফায়ার এবং চুনী, পান্না, নীলা, পোথরাজ ইত্যাদি রত্নপথর রূপে প্রকৃতিতে পাওয়া যায়। কোরাডাম নামে স্বচ্ছ ও অস্বচ্ছ যে অ্যালুমিনিয়াম অক্সাইড পাওয়া যায় তাহা হীরার পরেই দ্বিতীয় কঠিনতম পদার্থ। অ্যালুমিনিয়ামের অক্সাইডকে বলা হয় অ্যালুমিনা। অ্যালুমিনার সঙ্গে ক্রোমিয়াম, টাইটেনিয়াম ধাতুর অক্সাইড মিশাইয়া $2000^\circ C$ তাপাংকে অক্সি-হাইড্রোজেন শিখার সাহায্যে উত্তপ্ত করিয়া কৃত্রিম রত্নপাথর তৈরী করা যায়। এরূপ কৃত্রিম রত্নপাথর গঠনে ও গুণে প্রাকৃতিক রত্নপাথর নীলা, চুনী, পান্না, এমারী, স্ফায়ার ইত্যাদির তায় প্রায় একই রকম।

অ্যালুমিনিয়াম হাইড্রক্সাইড উত্তপ্ত করিয়া অ্যালুমিনিয়াম অক্সাইড তৈরী করা যায়। যথা :



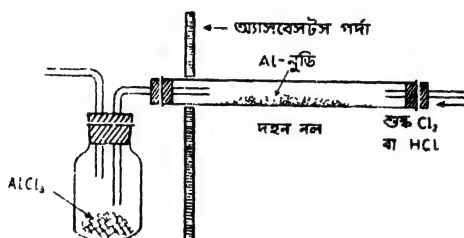
অ্যালুমিনিয়াম ক্লোরাইড, সালফেট বা নাইটেট লবণের সঙ্গে অনতিরিক্ত ক্ষার দ্রবণ মিশ্রিত করিয়া অ্যালুমিনিয়াম হাইড্রক্সাইড অধঃক্ষিপ্ত করা হয়। ইহা উচ্চ তাপে উত্তপ্ত করিয়া অ্যালুমিনা তৈরী করা হয়। যথা :



$80^\circ C$ তাপাংক অ্যালুমিনার গঠন— $Al_2O_3 \cdot 2H_2O$ এবং $230^\circ C$ তাপাংকে— Al_2O_3, H_2O ; $800^\circ C$ তাপাংকে যে অ্যালুমিনা (Al_2O_3) তৈরী করা হয় তাহা অ্যাসিডে দ্রবীভূত হয় না। অ্যালুমিনা জলে অদ্রবণীয় কিন্তু অ্যাসিডে দ্রবণীয়। অতি দৃঙ্ক করা হইল যে-অ্যালুমিনা (Al_2O_3) গঠিত হয় তাহা অ্যাসিডেও অদ্রবণীয়। অ্যালুমিনা কার্বন বা হাইড্রোজেনের দ্বারা বিজারিত করা যায় না। ক্ষারের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ইহা অ্যালুমিনেট যৌগ গঠন করে। অ্যালুমিনা পালিশ-পাথর এবং রত্নপাথররূপে ব্যবহার করা হয়।

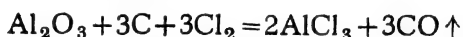
২. অ্যালুমিনিয়াম ক্লোরাইড ($AlCl_3, 6H_2O$): শুষ্ক হাইড্রো-ক্লোরিক অ্যাসিড গ্যাস অথবা ক্লোরিন গ্যাসের মধ্যে শুষ্ক অ্যালুমিনিয়াম উত্তপ্ত করিয়া অনার্দ্র অ্যালুমিনিয়াম ক্লোরাইড ($AlCl_3$) তৈরী করা যায়। একটি শক্ত কাচের দহন-নলের মধ্যে ভরা হয় শুষ্ক অ্যালুমিনিয়াম চূর্ণ। নলের

একমুখে সংযুক্ত থাকে একটি ফ্লাস্ক এবং নলের অপর মুখে হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড বা ক্লোরিন গ্যাস চালানো হয়। দহন-নলটি দীপের সাহায্যে উত্তপ্ত করা হয়। দহন-নলে অ্যালুমিনিয়াম ক্লোরাইড ($AlCl_3$) তৈরী হয় এবং ইহা উৎক্ষিপ্ত হইয়া ফ্লাস্কের মধ্যে সংগৃহীত হয়। বিক্রিয়া ঘটে এই ভাবে :



অ্যালুমিনিয়াম ক্লোরাইড প্রস্তুতি

বৃহদায়তন শিল্পপদ্ধতিতে অ্যালুমিনা ও কার্বন (C) মিশ্রিত করিয়া উত্তপ্ত অবস্থায় উহার মধ্যে ক্লোরিন গ্যাস (Cl_2) চালাইয়াও অ্যালুমিনিয়াম ক্লোরাইড ($AlCl_3$) তৈরী করা যায়। যথা :



হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিডে অ্যালুমিনিয়াম বা ইহার হাইড্রোকসাইড দ্রবীভূত করিয়া ক্লোরাইড যৌগ তৈরী করা যায় না। কারণ এরূপ যৌগে আর্দ্র-বিশ্লেষণ (hydrolysis) ঘটে।

অনার্দ্র অ্যালুমিনিয়াম ক্লোরাইড একটি অতি উদ্‌গ্রাহী (hygroscopic) কঠিন বস্তু। জলীয় বায়ুতে ইহা ধুমায়িত হয় এবং সহজেই জলের সঙ্গে স্ফটিক ($AlCl_3 \cdot 6H_2O$) গঠন করে। কিন্তু অতিরিক্ত জলের সঙ্গে ইহার আর্দ্র-বিশ্লেষণ ঘটে। যথা : $AlCl_3 + 3H_2O \rightleftharpoons Al(OH)_3 + 3HCl$; ইহা তাই বিক্রিয়ায় অ্যাসিড ধর্মী।

ব্যবহার : অ্যালুমিনিয়াম ক্লোরাইড পেট্রোলিয়াম-শিল্পে হাল্কা পেট্রোল তৈরী করার জন্ত এবং জৈব রসায়নে সংশ্লেষণী বিকারকরূপে ব্যবহার করা হয়।

3. অ্যালুমিনিয়াম সালফেট [$Al_2(SO_4)_3 \cdot 18H_2O$] : অ্যালুমিনিয়াম অক্সাইড বা হাইড্রক্সাইড তপ্ত ও ঘন সালফিউরিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রুত করিয়া অ্যালুমিনিয়াম সালফেট তৈরী করা হয়। দ্রবণকে ঘনীভূত

করিয়া সালফেট স্ফটিক তৈরী করিয়া এবং সেই সালফেট স্ফটিক আবার জলে দ্রবীভূত, পরিস্ফুট এবং পুনরায় বাষ্পায়িত করিয়া বিশুদ্ধ অ্যালুমিনিয়াম সালফেট $[Al_2(SO_4)_3]$ তৈরী করা হয়। বিক্রিয়া :



বৃহদায়তন শিল্পপদ্ধতিতে আকরিক বক্সাইট ও চিনামাটি বা কেলিনের সঙ্গে সালফিউরিক অ্যাসিডের বিক্রিয়া ঘটাইয়া অ্যালুমিনিয়াম সালফেট তৈরী করা হয়। ইহা জলে দ্রবীভূত, বাষ্পায়িত ও কেলাসিত করিয়া বিশুদ্ধ করা যায়।

অ্যালুমিনিয়াম সালফেট জলে বিশেষভাবে দ্রবণীয় এবং জলীয় দ্রবণে ইহার আর্দ্র বিশ্লেষণ ঘটে বলিয়া ইহাও অ্যাসিড ধর্মী।

// অ্যালাম (Alum) : অ্যালুমিনিয়াম সালফেটের সঙ্গে সম-আণবিক (equi-molecular) পরিমাণে পটাসিয়াম সালফেট বা অ্যামোনিয়াম সালফেট মিশাইয়া পটাস অ্যালাম $[K_2SO_4, Al_2(SO_4)_3, 24H_2O]$ বা অ্যামন অ্যালাম $[(NH_4)_2SO_4, Al_2(SO_4)_3, 24H_2O]$ তৈরী করা যায়।

[অ্যালাম সম্বন্ধে প্রাঃ রসায়ন ২য় ভাগ—সালফিউরিক অ্যাসিড অধ্যায় দ্রষ্টব্য]।

ব্যবহার : অ্যালুমিনিয়াম সালফেট স্মৃতিশিল্পে রঙ পাকা করার জন্য, ফটকিরি রূপে জল পরিস্ফুট করার জন্য, কাগজে প্রলেপ দেওয়ার জন্য এবং চর্মশিল্পে ও অগ্নি নির্বাপকের কাজেও ব্যবহার করা হয়।

অ্যালুমিনিয়াম সনাক্তকরণ (Test or identification) : (i) সোডিয়াম কার্বনেটের (Na_2CO_3) সঙ্গে মিশাইয়া যে-কোন অ্যালুমিনিয়াম যৌগ চারকোল-পিণ্ডে রাখিয়া অদীপ্ত জারণ শিখায় (oxidising flame) উত্তপ্ত করিলে চারকোল-পিণ্ডের গায়ে এক রকম উজ্জ্বল সাদা অবশেষ থাকে। এই অবশেষের উপরে কয়েকটি ফোঁটা কোবল্ট নাইট্রাইট ফেলিয়া অদীপ্ত জারণ শিখায় পুনরায় উত্তপ্ত করিলে সাদা অবশেষ নীল হইয়া যায়। এরূপ নীলবর্ণকে বিক্রিয়াটির আবিষ্কারকের নামানুযায়ী ‘থেনার্ড ব্লু’ বলা হয়।

(ii) অ্যালুমিনিয়ামের যে-কোন লবণের দ্রবণে ক্ষার দ্রবণ $(NaOH, KOH$ বা $NH_4OH)$ মিশাইলে অ্যালুমিনিয়াম হাইড্রক্সাইড $Al(OH)_3$ অধঃক্ষিপ্ত হয়। ইহা অ্যামোনিয়াম ক্লোরাইড (NH_4Cl) দ্রবণে দ্রবীভূত হয় না, কিন্তু অতিরিক্ত ক্ষারে ইহা $[Al(OH)_4^-]$ দ্রবীভূত হইয়া যায় এবং NH_4Cl মিশাইয়া উত্তপ্ত করিলে আবার হাইড্রক্সাইড যৌগ $[Al(OH)_3]$ অধঃক্ষিপ্ত হয়।

1. কোন আকরিক হইতে এবং কিভাবে অ্যালুমিনিয়াম নিষ্কাশিত করা হয় ?
2. অ্যালুমিনিয়ামের ধর্মীয় বৈশিষ্ট্য কি ? অ্যালুমিনিয়াম লবণের জলীয় দ্রবণে অ্যাসিডের লক্ষণ প্রকাশ পায় কেন ? অ্যাসিড ও ক্ষারের সঙ্গে অ্যালুমিনিয়াম কি বিক্রিয়া ঘটায় ?
3. অ্যালুমিনিয়াম ও অ্যালুমিনিয়াম অক্সাইডের ব্যবহার কি ? রত্নপাথর কি ?
4. অ্যালুমিনিয়াম ক্রোরাইড ও সালফেট কিভাবে তৈরী করিবে ? অ্যালাম কি ? ইহাদের ব্যবহার করা হয় কিভাবে ?
5. থার্মিট পদ্ধতি কি ? কিভাবে অ্যালুমিনিয়াম নাইট্রাইড তৈরী করা যায় ? অ্যালুমিনিয়ামের বিভিন্ন যৌগ প্রস্তুতির একটি চার্ট দেখাও ।

Questions to be discussed

1. What are the natural sources of Aluminium ? What ore is used for its extraction ? Describe the principle of extraction and purification of aluminium.
2. How natural bauxite can be purified ? Under what condition H_2SO_4 has no reaction on alumina ? How would you prepare aluminium chloride ? What are its uses ? What is the reaction of HCl on alumina ?
3. What are the reaction of aluminium with (i) Air, (ii) Caustic Soda ; (iii) Nitrogen ; (iv) Ferric oxide on heating ? Give equations,
4. Write short notes on ; alum, alumina and thermit process. What are the important alloy of aluminium ? What are their uses ? What is the use of thermit process,
5. Why solution of aluminium chloride gives acidic reaction ? How a broken rail can be welded ? How would you prepare alum ? What are its uses ?
6. How would you prepare chloride, nitrate and sulphate of aluminium from bauxite ? Can you prepare carbonate of aluminium ? What is the reaction of nitric acid, caustic soda and water on aluminium ?
What happens when—(i) a piece of aluminium is dipped in copper sulphate solution, (ii) aluminium chloride solution tests acidic, (iii) aluminium sulphate and ammonium sulphate solutions are mixed together, (iv) alumina is treated with caustic soda (v) aluminium sulphate is treated with ammonium hydroxide and then ammonium chloride is added to it and (vi) aluminium treated with caustic soda, (vii) aluminium treated with nitric acid, (viii) alumina treated with carbon, (ix) alumina treated with hydrochloric acid, (x) aluminium hydroxide heated at $800^\circ C$ and then treated with sulphuric acid, (xi) aluminium sulphate solution mixed with aluminium hydroxide ? Give equation where necessary.

রাসায়নিক শব্দ-পরিচিতি ও পরিভাষা : প্লাম্বাম—Plumbum, সীসার গাছ—Lead tree ; লিথার্জ—Litharge ; লাল সীসা—Red Lead ; শ্বেত সীসা—White Lead ; ঝালাই—Solder.

শুধু সীসাব প্রাকৃতিক আকরিক গ্যালেনা হইতে সীসাব নিষ্কাশন-পদ্ধতির বর্ণনা পাঠক্রমের অন্তর্ভুক্ত। সীসা নিষ্কাশন পদ্ধতির বর্ণনায় রূপা ও আর্সেনিক অপসারিত করিয়া সীসা বিশোধনের পদ্ধতি বর্ণনার প্রয়োজন নাই। সীসার ধর্ম ও ব্যবহার, সীসাব অক্সাইড তথা-লিথার্জ ও বেড লেডের প্রস্তুতি, এবং ইহাদের উপরে নাইট্রিক অ্যাসিডের বিক্রিয়া, ধর্ম ও ব্যবহার এবং ফর্মুলাসহ হোয়াইট লেডের সাধারণ উল্লেখ ও পিগমেন্টরূপে ব্যবহার বর্ণনীয়। ইহাই পাঠক্রমের নির্দেশ।

প্রতীক চিহ্ন—Pb ; পারমাণবিক গুরুত্ব—207 ; যোজ্যতা প্রধানত—2

পরিচয় : ধাতুরূপে লেড বা সীসার পরিচয় প্রাচীনকালেও জানা ছিল। মিসরবাসীরা যে সীসার ব্যবহার জানিত তার প্রমাণ মিসরের খ্রীষ্টপূর্ব সাড়ে তিন হাজার বৎসরের আগেকার সীসার পাত্র ও মূর্তি। পরে গ্রীক ও রোমানরা পাত্র, মূর্তি ও জলের নল তৈরী করার জন্য এবং গীর্জার ছাদ নির্মাণে প্রচুর পরিমাণে সীসার ব্যবহার আরম্ভ করে। ভারতের অর্থবোধে, আয়ুর্বেদে 'সীসক' শব্দের উল্লেখ পাওয়া যায়। বৃটেনে প্রথম শতাব্দীতে খনি হইতে সীসার আকরিক তোলা হইত। সীসার বৃহত্তম খনি ব্রহ্ম দেশের শান অঞ্চলে অবস্থিত। লেড পেন্সিলের সীস আগে সীসা দ্বারা তৈরী হইত। এখন তৈরী হয় কার্বনের রূপভেদে গ্র্যাফাইট দ্বারা। কিন্তু নাম এখনও লেড পেন্সিলই রহিয়া গিয়াছে। লেডের ল্যাটিন নাম প্লাম্বাম (plumbum) ; সেই মূল নাম অনুযায়ী সীসার প্রতীক চিহ্ন লেখা হয়—Pb.

প্রাকৃতিক আকরিক : লেডের প্রধান আকরিক গ্যালেনা বা লেড সালফাইড। ইহা ছাড়া অন্যান্য আকরিকও আছে। প্রাকৃতিতে অল্প পরিমাণে সীসা মৌল ধাতুরূপেও পাওয়া যায়। সীসার প্রধান আকরিক :

(i) **সালফাইড :** গ্যালেনা (Galena) PbS

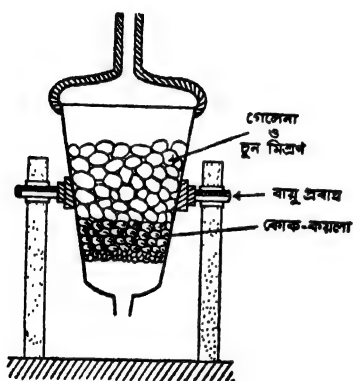
(ii) **সালফেট :** অ্যাংগলিসাইট (Anglesite) $PbSO_4$

- (iii) মিশ্রযোগ : লানারকাইট (Lanerkite) — $PbSO_4$, PbO
 (iv) কার্বনেট : সেরুসাইট (Cerussite) — $PbCO_3$
 (v) ক্লোরাইড : ম্যাটলোকাইট (Matlokit) — $PbCl_2$, PbO
 ভারতে রাজস্থানে স্বল্প পরিমাণে সীসার খনিজ আকরিক পাওয়া যায়।

লেড বা সীসার নিষ্কাশন

(Extraction of Lead)

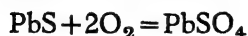
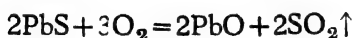
পূর্বে একমাত্র স্বতঃবিজারণ পদ্ধতিতে গ্যালেনা বা লেড সালফাইড যৌগ হইতে লেড বা সীসা নিষ্কাশিত করা হইত। এখন কার্বন-বিজারণ পদ্ধতিতেও লেড নিষ্কাশন করা হয়।



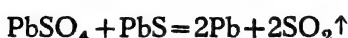
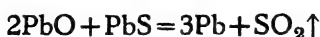
গ্যালেনার জারণ পদ্ধতি

1. স্বতঃ বিজারণ পদ্ধতি (Self reduction process) :

মূল রাসায়নিক পদ্ধতি : স্বতঃ বিজারণ পদ্ধতিতে লেড নিষ্কাশনের জন্য গ্যালেনা অর্থাৎ, লেড সালফাইডকে (PbS) প্রথমে নিয়ন্ত্রিত বায়ুতে অক্সিডাইজড বা জারিত করিয়া আংশিকভাবে লেড অক্সাইড ও লেড সালফেট যৌগে পরিণত করা হয়। যথা :



আংশিক লেড সালফাইড হইতে উৎপন্ন এই লেড অক্সাইড ও লেড সালফেট অবশিষ্ট ও অজারিত লেড সালফাইডকে উচ্চ তাপে বিজারিত (reduced) করিয়া লেড বা সীসা নিষ্কাশিত করে। যথা :

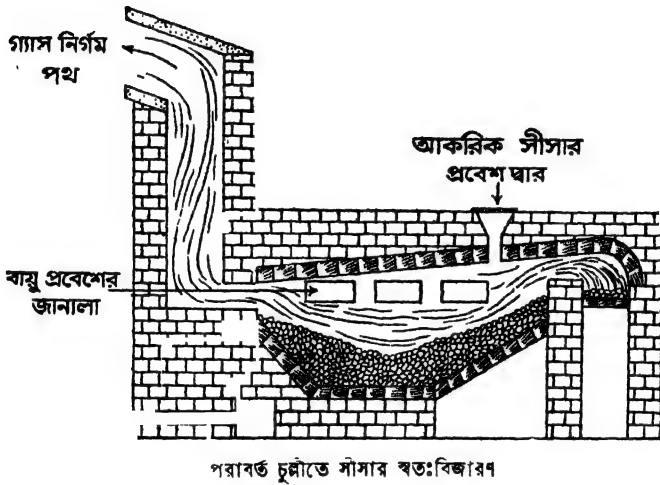


বিভিন্ন পর্যায়ে স্বতঃবিজারণ পদ্ধতিটির বিবরণ অনুরূপ :

- (i) আকরিক গাঢ়ীকরণ (Concentration) : সীসার আকরিকের

তথা গ্যালেনার সঙ্গে বালু, কঁকর ও অন্যান্য যে-সব ময়লা থাকে প্রথমে গ্যালেনা চূর্ণ বিধৌত করিয়া তাহা অপসারিত করা হয়।

(ii) আংশিক বায়ু-জারণ (Partial roasting) : এই বিধৌত গ্যালেনা পরাবর্ত বা রিভারবারেটরী চুল্লীতে নিয়ন্ত্রিত বায়ুপ্রবাহের সাহায্যে আংশিকভাবে জারিত (oxidised) করা হয়। একরূপ জারণে আংশিক পরিমাণে গ্যালেনা (PbS) হইতে তৈরী হয় লেড মনোক্সাইড (PbO) ও লেড সালফেট ($PbSO_4$)।

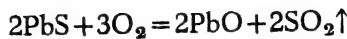


(iii) স্বতঃবিজারণ (Self-reduction) : লেডের সঙ্গে মিশ্রিত ময়লা ধাতুমলরূপে নিকাশন করার জন্ত এই আংশিক জারিত গ্যালেনার সঙ্গে পোড়া চুন (CaO) মিশ্রিত করা হয়। এই পোড়া চুন বিগালকের (flux) কাজ করে। বিগালক মিশ্রিত করার পরে পরাবর্ত চুল্লীতে বায়ুপ্রবাহ চালানো বন্ধ করিয়া দিয়া চুল্লীর তাপমাত্রা বৃদ্ধি করা হয়। তাপমাত্রা বৃদ্ধির ফলে লেড অক্সাইড (PbO) এবং লেড সালফেট ($PbSO_4$) অবশিষ্ট গ্যালেনা বা লেড সালফাইডের (PbS) অজারিত (unoxidised PbS) অংশের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইয়া লেড বা সীসা নিকাশিত করিয়া দেয়। এই সীসা পরাবর্ত চুল্লীর নীচাপথে বিগলিত ধাতুরূপে বাহির হইয়া যায়।

2. কার্বন-বিজারণ পদ্ধতি (Carbon-reduction process)

স্বতঃবিজারণের পরিবর্তে বর্তমানে সরাসরিভাবে কার্বন-বিজারণ পন্থায় অনেক ক্ষেত্রে লেড নিষ্কাশিত করা হয়।

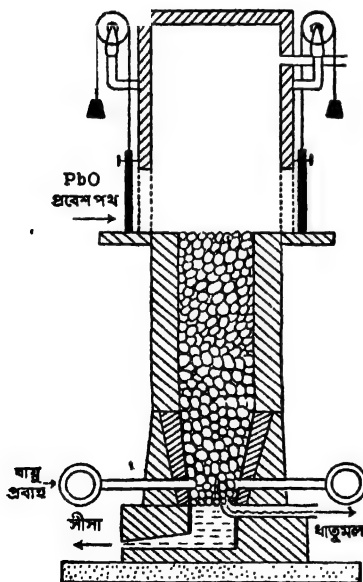
মূল রাসায়নিক পদ্ধতি : গ্যালেনা অর্থাৎ লেড সালফাইডকে সম্পূর্ণভাবে বায়ুপ্রবাহের সাহায্যে জারিত করিয়া প্রথমে লেড অক্সাইডে পরিণত করা হয়। যথা :



এই লেড অক্সাইডের সঙ্গে কার্বন মিশ্রিত করিয়া ধাতুর অক্সাইডকে উচ্চ তাপে বিজারিত করা হয়। এরূপ বিজারণের ফলে সীসার অক্সাইড হইতে ধাতুরূপে সীসা নিষ্কাশিত হয়। যথা : $\text{PbO} + \text{C} = \text{Pb} + \text{CO}$

কার্বন-বিজারণ পদ্ধতিটির বিবরণ অনুরূপ :

(i) আকরিক গাঢ়ীকরণ (Concentration) : প্রথমে তেল-জল মিশ্রণের



লেড বিজারণের মার্ক-চুল্লী

সাহায্যে বিধৌত করিয়া গ্যালেনা বা লেড সালফাইড চূর্ণ হইতে বালু, কঁকর ইত্যাদি মুক্ত করা হয়।

(ii) বায়ু-জারণ (Roasting) : বিধৌত গ্যালেনার সঙ্গে অল্প পরিমাণে পোড়া চুন (CaO) ও কয়লা মিশ্রিত করা হয়। এই মিশ্রণ একটি অল্প আয়তনের আবদ্ধ পাত্রে ভরা হয়। পাত্রটির নিচে একটি নালাকার বায়ু-প্রবেশের পথ থাকে। লেড আকরিক-পূর্ণ পাত্রটির মধ্যে বায়ুপ্রবেশ পথে উদ্ভূত বায়ু-প্রবাহ চালানো হয়। এই বায়ু-প্রবাহ গ্যালেনা বা লেড-সালফাইডকে লেড অক্সাইডে পরিণত করে। বিক্রিয়ার উত্তাপের ফলে এই লেড অক্সাইড গলিয়া যায়

এবং লেড অক্সাইড পাত্র হইতে নির্গত হইয়া খণ্ড খণ্ড দানায় পরিণত হয়।

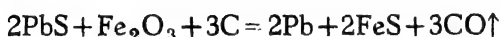
(iii) কার্বন-বিজারণ (Carbon reduction) : এই লেড-অক্সাইড দানার সঙ্গে কোক-কার্বন এবং অল্প পরিমাণে লোহার অক্সাইড চূর্ণ মিশ্রিত করা হয়। লেড-অক্সাইড, কোক অর্থাৎ অঙ্কার ও লোহার অক্সাইডের মিশ্রণের সঙ্গে বিগলকরূপে কিছু পোড়া চুনও মিশানো হয়। পোড়া চুন ময়লা নিকাশনের (flux) কাজ করে।

এই মিশ্রণ মার্কৎ-চুল্লী (blast furnace) নামের এক বিশেষ ধরনের চুল্লীতে পূর্ণ করা হয়। এই চুল্লীতে বায়ুপ্রবাহের উত্তপ্ত বাত্যা চালাইয়া কোকের কার্বন দ্বারা লেড-অক্সাইড বিজারিত করিয়া লেড নিকাশিত করা হয়।

প্রাথমিক বিজারণ বিক্রিয়ায় কার্বন (C) লেড-অক্সাইডকে বিজারিত করে। এরূপ বিজারণ বিক্রিয়ায় কার্বন মনোক্সাইড (CO) তৈরী হয়। এই কার্বন মনোক্সাইড গ্যাসও পরে বিজারণ ক্রিয়ার সাহায্য করে। বিক্রিয়া দুইটি ঘটে এইভাবে :



প্রথম পর্যায়ের বায়ু-জারণের সময় যদি গ্যালেনার (PbS) কোন অংশ অজারিত থাকিয়া যায় তবে লোহার অক্সাইড তাহা বিজারিত করিয়া দেয়। যথা :



এই লেড বা সীসা গলিত অবস্থায় মার্কৎ চুল্লীর তলদেশে অবস্থিত নির্গম-দ্বারের পথে বাহির হইয়া যায়।

পোড়া চুন (CaO) সিলিকা জাতীয় ময়লা ধাতুমলরূপে নিকাশিত করিয়া দেয়।

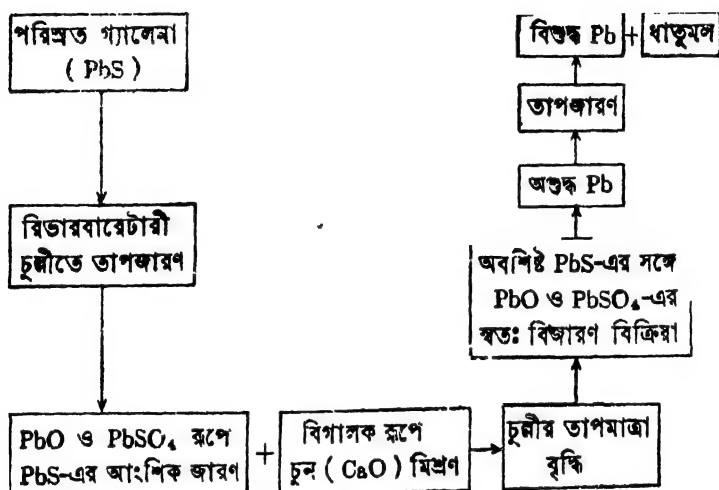
সীসা পরিশোধন বা নম্রকরণ (Softening of Lead)

স্বতঃবিজারণ বা কার্বন বিজারণ পদ্ধতিতে যে-সীসা পাওয়া যায় তাহা শক্ত। কারণ, এরূপ সীসার সঙ্গে রূপা, তামা, লোহা, জিংক, আয়রনিক,

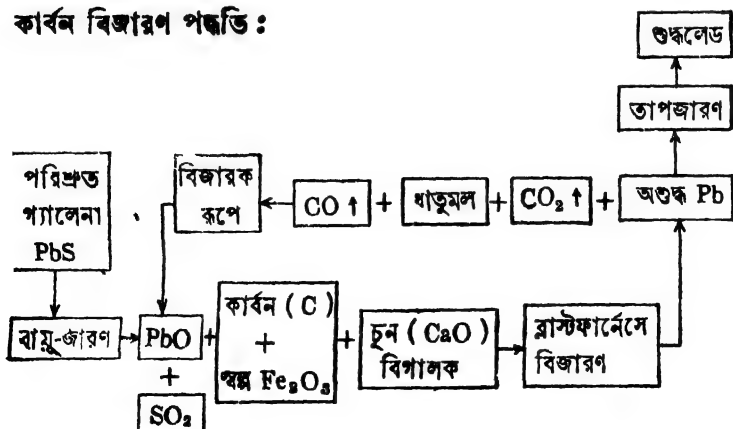
অ্যান্টিমনি, বিসমাথ, সালফার ইত্যাদি পদার্থ অল্প পরিমাণে মিশ্রিত থাকে। অবিশুদ্ধ সীসা তাই পরাবর্ত চুল্লীতে বায়ুর সংস্পর্শে উত্তপ্ত করা হয়। এরূপ প্রক্রিয়ায় মল বা ময়লারূপে মিশ্রিত বিভিন্ন পদার্থ অক্সাইডে পরিণত হইয়া

লেড নিকালন

স্বতঃ বিজারণ পদ্ধতি :



কার্বন বিজারণ পদ্ধতি :

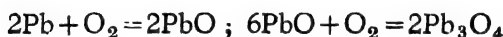


সীসার উপরে ভাসিয়া উঠে। এরূপে ধাতুযল (slag) অপসারিত করা হয়। এইভাবে বিশুদ্ধ করার পরেও সীসার মধ্যে রূপা মিশ্রিত থাকে। এই রূপা এক বিশেষ পদ্ধতিতে সীসা হইতে সংগ্রহ করা হয়। এই ভাবে পরিশোধিত করার পরে ঘে-সীসা পাওয়া যায় তাহা একটি নরম ধাতু।

সীসা বা লেডের ধর্ম

ভৌত ধর্ম (Physical properties) : (i) লেড বা সীসা একটি নীলাভ ধূসর ধাতু। (ii) সদা ব্যবহৃত বিভিন্ন ধাতুর মধ্যে লেড সবচেয়ে ভারী; ইহার ঘনত্ব—11.4; ইহার গলনাংক 327°C. কিন্তু লেড সবচেয়ে নরম এবং ইহা সবচেয়ে স্বল্প তাপে বিগলিত করা যায়।

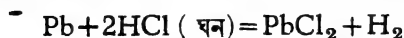
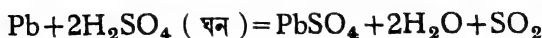
রাসায়নিক ধর্ম (Chemical properties) : (i) **বায়ুর ক্রিয়া :** লেড বা সীসার উপরে অনার্দ্র বায়ুর কোনো বিক্রিয়া নাই। আর্দ্র বায়ু সীসার গায়ে লেড অক্সাইড এবং শেষ পর্যন্ত ক্ষারকীয় লেড কার্বনেট গঠন করে। তপ্ত বায়ুতে লেড প্রথমে লিথার্জ (PbO) নামক লেড অক্সাইডে এবং পরে 'রেড লেড' বা লাল সীসা নামের উচ্চতর অক্সাইডে (Pb₃O₄) পরিণত হয়। যথা :



(ii) **জলের ক্রিয়া :** বায়ু-মুক্ত জলের সঙ্গে লেডের কোন বিক্রিয়া ঘটে না। কিন্তু বায়ু-মিশ্রিত জলের সঙ্গে লেডের বিক্রিয়ায় লেড হাইড্রক্সাইড গঠিত হয়। ইহা জলে সামান্য দ্রবণীয়। যথা :



(iii) **অ্যাসিডের ক্রিয়া :** লঘু হাইড্রোক্লোরিক বা সালফিউরিক অ্যাসিড লেডের উপরে বিক্রিয়াহীন। কিন্তু ঘন ও তপ্ত সালফিউরিক অ্যাসিড লেডের উপরে বিক্রিয়া ঘটাইয়া সালফার ডাই-অক্সাইড উৎপন্ন করে। যথা :



লঘু সালফিউরিক অ্যাসিড সীসা আক্রমণে অক্ষম। ঘন সালফিউরিক অ্যাসিডও 200°C তাপাংকের নীচে লেডের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইতে অক্ষম।

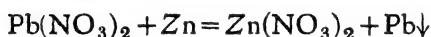
তাই সালফিউরিক অ্যাসিড উৎপাদনে লেডের তৈরী কক্ষ ব্যবহার করা হয়। লেডের তৈরী পাত্রে সালফিউরিক অ্যাসিড রাখা হয়।

লঘু বা ঘন নাইট্রিক অ্যাসিড লেডের উপরে দ্রুত বিক্রিয়া ঘটায়। বিক্রিয়া :
 $3\text{Pb} + 8\text{HNO}_3 \text{ (লঘু)} = 3\text{Pb}(\text{NO}_3)_2 + 2\text{NO} + 4\text{H}_2\text{O}$

(iv) ক্ষারের বিক্রিয়া : লেডের উপরে ক্ষারের সাধারণত বিক্রিয়া নাই।

(v) ক্লোরিন ও সালফারের বিক্রিয়া : ক্লোরিন ও সালফার লেডের সঙ্গে প্রত্যক্ষভাবে সংযুক্ত হইয়া লেড ক্লোরাইড (PbCl_2) ও লেড সালফাইড (PbS) গঠন করে।

(vi) জিংক দ্বারা প্রতিস্থাপন : জিংকের স্থান তড়িৎ-রাসায়নিক তালিকায় সীসার চেয়ে উচ্চে বলিয়া লেড তথা সীসার যৌগের দ্রবণের মধ্যে জিংক দণ্ড তুলাইয়া রাখিলে জিংকের গায় ক্ষটিকাকারে সীসা জমিয়া উঠে। সঞ্চিত সীসার এইরূপ আকৃতিকে বলা হয় ‘সীসার গাছ’ (lead-tree)। সীসা প্রতিস্থাপনের বিক্রিয়া :



লেডের ব্যবহার : সীসা আর্দ্র বায়ুর সংস্পর্শে লেড কার্বনেটের প্রলেপ তৈরী করে। তাই জল-বায়ুর প্রকোপ হইতে রক্ষা করিবার জন্ত ছাদ ঢালাইয়ের কাজে ইহা ব্যবহার করা হয়। স্টোরেরজ ব্যাটারীর প্লেট এবং সালফিউরিক অ্যাসিডের কারখানায় লেড চেম্বারের দেওয়াল নির্মাণে, বিভিন্ন বাষ্পীকরণ পাত্র, চৌবাচ্চা, কামান-বন্দুকের গোলা, জলের পাইপ, বৈজ্ঞানিক তারের আচ্ছাদন, মুদ্রণ যন্ত্রের টাইপ, বিভিন্ন ধাতু সংকর এবং চাকুশিল্পে পাত্র ও মূর্তি তৈরী করার জন্তও লেড বা সীসা ব্যবহার করা হয়।

সীসার বিষক্রিয়া (Lead poisoning) : বায়ুমিশ্রিত জলে লেড দ্রবীভূত হয়। কিন্তু জলে যদি কোন ধাতুর কার্বনেট বা সালফেট লবণ মিশ্রিত থাকে তবে লেডের গায়ে এক প্রকার পর্দা পড়ে এবং ইহা জলের মধ্যে সীসার দ্রবণ-ক্রিয়া প্রতিরোধ করে। লেড বিষাক্ত এবং লেডের বিক্রিয়া ধীরে ধীরে ঘটে। যারা সীসা লইয়া দীর্ঘদিন কাজ করে অনেক সময় তাদের দাঁতের মাড়িতে এক রকম নীলাভ দাগ পড়িতে দেখা যায়।

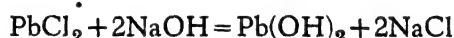
সীসার ধাতু-সংকর (Alloys) : সীসার ধাতু-সংকর ছাপার টাইপ বা ব্লক তৈরী করার জন্ত এবং ঝালাইয়ের কাজে ব্যবহার করা হয়।

ধাতু-সংকর	উপাদান ও অনুপাত	ব্যবহার
টাইপ মেটাল	Pb : 80 : Sb : 15 : Sn : 5	ছাপার টাইপ
পিউটার	Pb : 20 : Sn : 80	জলপাত্র নির্মাণ
ঝালাই	Pb : 50 : Sn : 50	ঝালাইয়ের কাজ

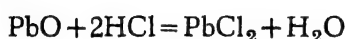
লেডের প্রধান যৌগসমূহ

(i) **লেড অক্সাইড** : Pb-মনোক্সাইড (লিথার্জ)— PbO ; রেড লেড বা 'লাল সীসা'— Pb_3O_4 ; লেড পারক্সাইড— PbO_2 ; লেড সেসকিউই অক্সাইড— Pb_2O_3

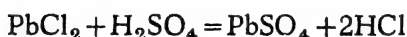
(ii) **লেড হাইড্রক্সাইড** [$Pb(OH)_2$] : যে কোন দ্রবণীয় লেড লবণের সঙ্গে ক্ষারের বিক্রিয়ায় ইহা তৈরী হয়। যথা :



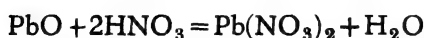
(iii) **লেড ক্লোরাইড** ($PbCl_2$) : লিথার্জ, লেড কার্বনেট বা যে-কোন দ্রবণীয় লেড লবণের সঙ্গে হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় ইহা তৈরী হয়। যথা :



(iv) **লেড সালফেট** ($PbSO_4$) : যে-কোন দ্রবণীয় লেড লবণের সঙ্গে লঘু সালফিউরিক অ্যাসিড মিশাইয়া অদ্রবণীয় লেড সালফেট তৈরী করা যায়। যথা :



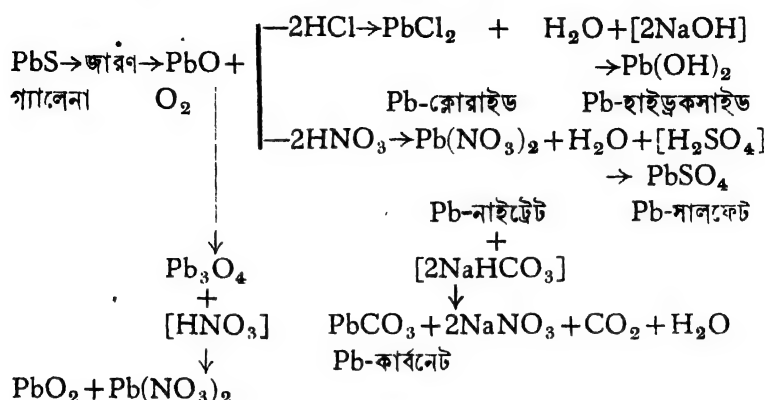
(v) **লেড নাইট্রেট** [$Pb(NO_3)_2$] : তপ্ত ও ঘন নাইট্রিক অ্যাসিডের সঙ্গে লিথার্জের বিক্রিয়ায় লেড নাইট্রেট তৈরী হয়। ইহা একটি বিস্ফোরক পদার্থ। যথা :



(vi) **লেড কার্বনেট** ($PbCO_3$) : লেড নাইট্রেটের সঙ্গে সোডিয়াম বাই-কার্বনেটের বিক্রিয়ায় লেড কার্বনেট তৈরী হয়। যথা :



প্রাকৃতিক আকরিক হইতে অম্লান্ত্য যৌগ গঠন
(Different Compounds from a natural ore)



লেডের বৈশিষ্ট্য

(i) লেড পাচরকম অক্সাইড গঠন করে। যথা :

(1) লেড সাব-অক্সাইড (Pb_2O) ; (2) লেড মনোক্সাইড (PbO) বা লিথার্জ ; (3) লেড সেসকিউই-অক্সাইড (Pb_2O_3) ; (4) রেড লেড (Pb_3O_4) ; (5) লেড ডাই-অক্সাইড বা লেড পারক্সাইড (PbO_2) ; এরূপ বিভিন্ন যৌগে লেডের যোজ্যতা বিভিন্ন।

(ii) লেডের অক্সাইড অ্যাসিড ও ক্ষারের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটায় বলিয়া ইহা উভধর্মী অক্সাইড। (বিক্রিয়া পরে দ্রষ্টব্য)

(iii) লেড পারক্সাইড ও লেড নাইট্রেট বিস্ফোরক দ্রব্য।

(iv) লেডের যৌগগুলি জলে স্বল্প দ্রবণীয়। লেড ক্লোরাইড (PbCl_2) শীতল জলে অদ্রবণীয়, গরম জলে দ্রবণীয়। লেড নাইট্রেট জলে দ্রবণীয়। লেড সালফেট (PbSO_4) অদ্রবণীয়।

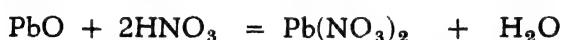
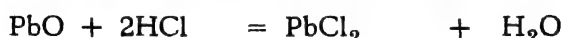
(v) রেড লেড ও লেড পারক্সাইড হাইড্রোক্লোরিক ও সালফিউরিক অ্যাসিডের (HCl ও H_2SO_4) বিক্রিয়ায় ক্লোরিন ও অক্সিজেন (Cl_2 ও O_2) উৎপন্ন করে। [বিক্রিয়া পরে দ্রষ্টব্য]

(vi) লেডের অক্সাইড ও কার্বনেট রং ও পেইন্ট রূপে প্রচুর পরিমাণে ব্যবহৃত হয়।

কয়েকটি বিশিষ্ট যৌগ

লিথার্জ ও রেড লেড : লেড মনোক্সাইডকে (PbO) লিথার্জ বা রূপালী পাথর বলা হয়। লেড টেট্রোক্সাইডকে (Pb₃O₄) লাল সীসা বা রেড লেড বলা হয়।

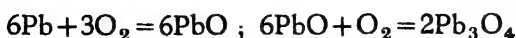
(ক) **লিথার্জ (Litharge) :** লেড বায়ুতে উত্তপ্ত করিলে প্রথমে হলুদ-বর্ণের পাউডার তৈরী হয়। ইহাকে বলা হয় 'ম্যাসিকট' (Massicot)। এই ম্যাসিকট উচ্চতাপে উত্তপ্ত করিলে রক্তিম হরিদ্রাভ বর্ণের **লিথার্জ (PbO)** তৈরী হয়। লেড মনোক্সাইড অনিয়তাকার ও স্ফটিকরূপে পাওয়া যায়। হলুদবর্ণে অনিয়তাকারকে **ম্যাসিকট** এবং রক্তিমাত স্ফটিকাকারকে **লিথার্জ** বলা হয়। লেড মনোক্সাইড পাউডার উত্তপ্ত করিলেই লিথার্জে পরিণত হয়। ইহা জলে অদ্রবণীয়। ইহা হাইড্রোক্লোরিক বা নাইট্রিক অ্যাসিডের সঙ্গে লবণ এবং ক্ষারের সঙ্গে **প্লামবাইট (Plumbite)** যৌগ গঠন করে। যথা :



সোডিয়াম প্লামবাইট

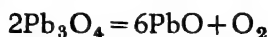
লিথার্জ অন্যান্য লেড যৌগ, রেড লেড, ফ্রিণ্ট গ্লাস, পেইন্ট ও ভার্নিশ এবং গ্লেজ ও এনামেল (glaze and enamel) তৈরী করার জন্য ব্যবহার করা হয়।

(খ) **রেড লেড (Red lead) :** রেড লেড (Pb₃O₄) প্রকৃতপক্ষে লেড মনোক্সাইড (PbO) এবং লেড পারক্সাইডের (PbO₂) মিশ্র যৌগ (Pb₃O₄=2PbO, PbO₂) ; লেডকে প্রথম উত্তপ্ত করিয়া লেড মনোক্সাইডে পরিণত করা হয়। এই মনোক্সাইডকে পরাবর্ত চুল্লীতে অথবা কোন নলের আকারে গঠিত আবদ্ধ পাত্রের মধ্যে অতিরিক্ত তাপ (400°C) ও বায়ুতে উত্তপ্ত করিয়া রেড লেড তৈরী করা হয়। যথা :

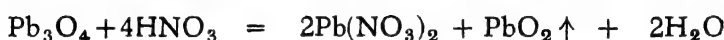


শ্বেত সীসা (Lead carbonate) বায়ুর স্রোতে উত্তপ্ত করিয়াও লাল সীসা বা রেড লেড তৈরী করা যায়।

রেড লেড জলে অদ্রবণীয় এবং দেখিতে উজ্জ্বল লালভ পাউডার। 450°C তাপাংকে ইহা (Pb_3O_4) অক্সিজেন ও লিথার্জে (PbO) পরিণত হয়। যথা :

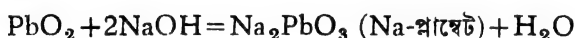


ঘন হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড লেড ক্লোরাইড ও ক্লোরিন, ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড লেড সালফেট ও অক্সিজেন এবং ঘন নাইট্রিক অ্যাসিড লেড নাইট্রেট ও বাদামী বর্ণের লেড পারক্সাইড গঠন করে। ইহা এক বিশেষ বিক্রিয়া। যথা :



কাচ এবং রং তৈরী করার জন্য রেড লেড প্রধানত ব্যবহার করা হয়।

(গ) **লেড পারক্সাইড (PbO_2)** : লেড পারক্সাইড তৈরী করা হয় রেড লেডের সঙ্গে নাইট্রিক অ্যাসিড বিক্রত করিয়া। ইহা (PbO_2) এত উগ্র বিজারক পদার্থ যে, সালফার এবং লেড পারক্সাইডের মিশ্রণ স্বতঃস্ফূর্তভাবে জলিয়া উঠে এবং লাল ফসফরাস ও লেড পারক্সাইড একত্র মিশ্রিত করিলে বিস্ফোরণ ঘটে। ইহা ক্ষারের সঙ্গে প্লামবেট (Plumbate) যোগ গঠন করে। যথা :



অক্সাইডের ব্যবহার : ফ্রিণ্ট কাচ তৈরী করার জন্য, পাথর ও মৃৎ পাত্রে রঙ দেওয়ার জন্য, রং ও পেইন্টরূপে ব্যবহার করার জন্য এবং সীসার বিভিন্ন লবণ তৈরী করার জন্য লিথার্জ ব্যবহৃত হয়। **রেড লেড** উল্লিখিত ব্যবহার ব্যতীত দিয়াশলাই তৈরী করার কাজেও লাগে। **লেড পারক্সাইড** দিয়াশলাই তৈরী করার জন্য, জারক দ্রব্যরূপে এবং স্টোরেজ ব্যাটারীতে ব্যবহার করা হয়।

শ্বেত সীসা বা হোয়াইট লেড (White lead) : শ্বেত সীসা লেডের ক্ষারকীয় কার্বনেট— $2\text{PbCO}_3 \cdot \text{Pb}(\text{OH})_2$; ইহা ভিনিগার (অ্যাসিটিক অ্যাসিড), কার্বন ডাই-অক্সাইড ও লেডের বিক্রিয়ার তৈরী হয়। শ্বেত সীসা বা হোয়াইট লেড প্রচুর পরিমাণে রঙ ও পেইন্টরূপে ব্যবহৃত হয়। ইহা বিষাক্ত এবং হাইড্রোজেনের সালফাইড (H_2S) গ্যাস ইহাকে বিবর্ণ করিয়া

দেয়। ইহার লেপন ক্ষমতা অত্যন্ত পেইণ্টের চেয়ে বেশী। তাই জলবায়ুর প্রকোপ হইতে ধাতুর জিনিসপত্র রক্ষা করার জন্য ইহা পিগমেন্ট বা ঘন রং হিসাবে ব্যবহৃত হয়।

লেড সনাক্তকরণ (Test) : (i) লেডের যে-কোন যৌগ সোডিয়াম কার্বনেট (Na_2CO_3) যৌগের সঙ্গে মিশ্রিত করিয়া অঙ্গার পিণ্ডের গর্তে রাখিয়া ফুৎ-নলের সাহায্যে প্রদীপ্ত বিজারণ শিখায় উত্তপ্ত করিলে সীসার দানা নিষ্কাশিত হয় এবং ইহা দ্বারা কাগজে দাগ দেওয়া যায়।

(ii) লেডের যে-কোন দ্রবণীয় লবণের দ্রবণে হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড ঢালিলে সাদা লেড ক্লোরাইড (PbCl_2) অধঃক্ষেপ পড়ে। এই লেড ক্লোরাইড (PbCl_2) গরম জলে দ্রবণীয়। ইহাকে শীতল করিলে স্ফুটনের মত তীব্র সাদা স্ফটিক বিচ্ছিন্ন হয়।

(iii) লেডের দ্রবণীয় লবণের দ্রবণের সঙ্গে পটাসিয়াম আয়োডাইড লবণ (KI) মিশ্রিত করিলে লেড আয়োডাইডের (PbI_2) হলুদ অধঃক্ষেপ পড়ে। ইহা গরম জলে দ্রবীভূত হয় কিন্তু শীতল করিলে স্বর্ণাভ চকচকে অধঃক্ষেপ পড়ে।

(iv) পটাসিয়াম ক্রোমেট হলুদ বর্ণের লেড ক্রোমেট (PbCrO_4) অধঃক্ষেপ ফেলে।

অনুশীলনী

1. লেড নিষ্কাশনের স্বতঃবিজারণ বা কার্বন-বিজারণ—যে কোন একটি পদ্ধতি বর্ণনা কর।
2. লেড যৌগের বিশেষত্ব কি? কি ভাবে লেডের প্রাকৃতিক আকরিক হইতে লেডের বিভিন্ন যৌগ তৈরী করিবে? চার্ট লেখ।
3. লিথার্জ, লেড ও হোয়াইট লেড কি? লিথার্জ ও বেড লেড কিভাবে তৈরী করিবে? এই যৌগ তিনটির ফর্মুলা ও ব্যবহার লেখ?
4. বিক্রিয়াগুলি সমীকরণসহ লেখ :
 - (i) গ্যালেনা ও লেড মনোক্সাইড, (ii) গ্যালেনা ও লেড সালফেট, (iii) লেড ও বায়ু, (iv) লেড মনোক্সাইড ও ক্ষার, (v) লেড পারোক্সাইড ও ক্ষার, (vi) লেড মনোক্সাইড এবং HCl ও H_2SO_4 , (vii) রেড লেড এবং HCl ও H_2SO_4 , (viii) লঘু ও ঘন H_2SO_4 ও লেড, এবং (ix) জল ও লেড।

Questions to be discussed

1. What are the natural sources of lead ? How would you extract lead ? What are the uses of lead ? How would you identify a soluble lead salt ?
 2. What is meant by self-reduction ? How is this principle used for the extraction of lead ? Name a few important alloys of lead.
 3. Write short notes on litharge, red lead, and white lead. What are their uses ? What are the reactions of HCl on litharge and red lead.
 4. Starting with galena how would you prepare lead sulphate, lead chloride, and lead nitrate ? What happens when lead nitrate is strongly heated. Give reactions.
 5. What is softening of lead ? What are the reactions when :
(i) dil. HCl is added to lead, (ii) lead is heated with conc. H_2SO_4 ,
(iii) zinc rod is dipped in lead nitrate solution, (iv) litharge is treated with caustic soda, (v) lead peroxide treated with caustic soda,
(vi) lead peroxide and phosphorus mixed together, and (v) red lead heated strongly
-

রাসায়নিক শব্দ-পরিচিতি ও পরিভাষা : ঢালাই লোহা—Pig or Cast Iron ; পেটা লোহা—Wrought Iron or Malleable Iron ; ভস্মীকরণ—Calcination ; মাক্‌-চুল্লী—Blast furnace ; বাত্যা—Blast ; টায়ার—Tuyser ; মুক্ত-কক্ষ চুল্লী—Open hearth furnace ; বিসিয়ার চুল্লী—Bessemer furnace, পান দেওয়া—Tempering, নিষ্ক্রিয় লোহা—Passive Iron.

লোহার নিষ্কাশন পদ্ধতি বর্ণনায় ব্লাস্ট-ফার্নেস বা মাক্‌-চুল্লী সাধারণ বর্ণনা, কোক ও চুনা পাথরের ক্রিয়া এবং সরল সমীকরণসহ নিষ্কাশনের বিক্রিয়া, কাস্ট আয়রন হইতে রট আয়রন ও ইস্পাত তৈরী করার সাধারণ রাসায়নিক পদ্ধতি পাঠক্রমের অন্তর্ভুক্ত। ইস্পাত নির্মাণে চুল্লীর বিস্তৃত বর্ণনার প্রয়োজন নাই। লোহার ধর্ম, মবিচাব সাধারণ কারণ এবং ফেরিক অক্সাইড প্রস্তুতিও পঠনীয় বিষয়ের অন্তর্ভুক্ত। বজের টাইপে ছাপা-বিষয় বস্তু পাঠ্য বিষয়ের অর্থাৎ পবীক্স বিষয়ের অন্তর্ভুক্ত নয়।

পরিচয় : বিভিন্ন ধাতুর মধ্যে আয়রন বা লোহা সবচেয়ে প্রয়োজনীয়। অ্যালুমিনিয়ামের পরেই ভূ-স্তরের বস্তুরাশির মধ্যে লোহা পাওয়া যায় সবচেয়ে বেশি। লোহার ব্যবহার প্রচলিত হয় তামা ও ব্রোঞ্জের পরে। গ্রীসের প্রাচীন কবি হোমারের সময় পর্যন্ত লোহার মূল্য প্রায় সোনার সমান ছিল। সম্ভবত লোহা নিষ্কাশনের পদ্ধতি প্রাচীন ভারতে ও চীনে আবিষ্কৃত হয়। অনেকের মতে এশিয়া মাইনরের হিমাইটিস ও মেসোপটেমিয়াতে প্রথম লোহা নিষ্কাশন পদ্ধতি আবিষ্কৃত হয়। 600 খ্রীষ্ট-পূর্বাব্দে অ্যাসিরিয়াতে লোহা নিষ্কাশিত হইত। রোমান যুগে ‘ভারতীয় লোহা’ ইয়োরোপে সুপ্রসিদ্ধ ছিল। ইস্পাত তৈরী করার পদ্ধতি ভারতবর্ষেই প্রথম উদ্ভাবিত হয়। পঞ্চদশ শতাব্দীর পূর্ব পর্যন্ত লোহা প্রচুর পরিমাণে উৎপাদন করা কষ্টসাধ্য ছিল। এই সময়ে জার্মানিতে প্রথম ‘ব্লাস্ট ফার্নেস’ পদ্ধতিতে লোহা নিষ্কাশনের বর্তমান পদ্ধতি উদ্ভাবিত হয়। ইস্পাত নির্মাণের বর্তমান বিসিয়ার পদ্ধতি মাত্র 1852 খ্রীষ্টাব্দে ইংলণ্ডে হেনরি বিসিয়ার কর্তৃক আবিষ্কৃত হয়। বর্তমানে পৃথিবীতে প্রতি

বৎসর ইম্পাত তৈরী হয় প্রায় 2700 লক্ষ টন। ল্যাটিন ‘ফেরাম’ (Ferrum) শব্দ হইতে লোহার প্রতীক চিহ্ন হইয়াছে—Fe.

ভারতে প্রচুর পরিমাণে উচ্চ শ্রেণীর হিমাটাইট ও ম্যাগনেটাইট জাতীয় লোহার আকরিক পাওয়া যায়। বিহার, উড়িষ্যা, মহীশূর, মধ্যপ্রদেশ ও পশ্চিম বাংলায় লোহার আকরিক পাওয়া যায়। জামসেদপুর, বার্নপুর, কুলটি, লিলুয়া ছাড়াও সম্প্রতি ভিলাই, রাউরকেলা ও দুর্গাপুরে ইম্পাত কারখানা তৈরী হইয়াছে। তৃতীয় পঞ্চবার্ষিকী পরিকল্পনায় আরও একটি বৃহৎ ইম্পাতের কারখানা প্রতিষ্ঠা করিবার সংকল্প গ্রহণ করা হইয়াছে।

”

লোহার প্রাকৃতিক যৌগ

- (i) অক্সাইড : হিমাটাইট (Haematite)— Fe_2O_3 এবং চৌম্বক লোহা বা ম্যাগনেটাইট (Magnetite— Fe_3O_4)
- (ii) হাইড্রেটেড বা আর্দ্র অক্সাইড : লিমোনাইট (Limonite)—
 $\cdot 2\text{Fe}_2\text{O}_3, 3\text{H}_2\text{O}$
- (iii) কার্বনেট : স্প্যাথিক লৌহ আকরিক বা সিডারাইট (Spathic Iron ore or Siderite)— FeCO_3
- (iv) সালফাইড : আয়রন পিরাইটিস (Iron pyrites)— FeS_2
কপার পিরাইটিস (Copper Pyrites)— CuFeS_2

আয়রন বা লোহা নিষ্কাশন (Extraction or Metallurgy of Iron)

লোহা বা আয়রন নিষ্কাশিত করা হয় প্রধানত ইহার অক্সাইড, আর্দ্র অক্সাইড ও কার্বনেট আকরিক হইতে। লোহার মধ্যে সালফার মিশ্রিত থাকিলে সালফার লোহাকে ভঙ্গুর করিয়া দেয়। তাই, লোহার সালফাইড আকরিক লোহা নিষ্কাশনে ব্যবহৃত হয় না। পিরাইটিস আকরিক অর্থাৎ সালফাইড যৌগ প্রধানত সালফিউরিক অ্যাসিড উৎপাদনে ব্যবহার করা হয়।

সম্পূর্ণ-বিশুদ্ধ লোহা ধাতুরূপে বিশেষ কোন কাজে লাগে না। যে-লোহা ধাতুরূপে ব্যবহৃত হয় তাহার মধ্যে অল্প পরিমাণে কার্বন এবং অগ্ন্যাগ্নি ধাতু

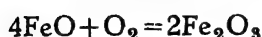
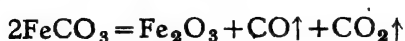
মিশ্রিত থাকে। লোহার মধ্যে কার্বন ও অন্যান্য ধাতুর পরিমাণ অনুযায়ী লোহাকে প্রধানত তিন শ্রেণীতে বিভক্ত করা হয়। যথা :

1. পিগ আয়রন (Pig iron) বা কাস্ট আয়রন (Cast iron) বা ঢালাই লোহা
2. স্টীল বা ইস্পাত (Steel)
3. রট আয়রন বা পেটা-লোহা (Wrought iron)

কাস্ট বা পিগ আয়রন বা ঢালাই লোহা নিষ্কাশন (Extraction of Cast or Pig Iron)

কাস্ট বা পিগ আয়রন তথা ঢালাই লোহা নিষ্কাশন দুইটি মূল রাসায়নিক বিক্রিয়ার উপরে নির্ভরশীল। প্রথম পর্যায়ে লোহার আকরিক ভস্মীভূত বা তাপজারিত করিয়া সম্পূর্ণরূপে ফেরিক অক্সাইডে (Fe_2O_3) পরিণত করা হয়। দ্বিতীয় পর্যায়ে এই ফেরিক অক্সাইড মারুং চুল্লী বা ব্লাস্ট ফার্নেসে (Blast furnace) কার্বনের সংযোগে বিজারিত করিয়া লোহা নিষ্কাশন করা হয়। সুতরাং বলা যায় (i) ভস্মীকরণ বা তাপজারণ এবং (ii) ফেরিক অক্সাইডের কার্বন বিজারণ—ইহাই আয়রন নিষ্কাশনের দ্বি-পর্যায়ী পদ্ধতি।

1. ভস্মীকরণ বা তাপজারণ (Calcination or Roasting) : প্রথমে আকরিকের সঙ্গে সামান্য কয়লা মিশ্রিত করিয়া ভাটি বা প্রশস্ত-গহ্বর চুল্লীতে (kiln or shaft furnace) তপ্ত বায়ুর নিয়ন্ত্রিত প্রবাহের সাহায্যে আকরিকের জলীয় বাষ্প দূরীভূত করা হয় এবং আকরিকের সঙ্গে মিশ্রিত ফেরাস কার্বনেট যৌগকে ফেরিক অক্সাইডে ও ফেরাস অক্সাইডকে ফেরিক অক্সাইডে পরিণত করা হয়। তাপজারণের শেষে পাওয়া যায় ঝাঁঝরা (spongy) ফেরিক অক্সাইড। বিক্রিয়া ঘটে এইভাবে :



2. কার্বন বিজারণ বা বিগলন (Carbon-reduction or Smelting of ore) : তাপজারিত আকরিকের সঙ্গে অর্থাৎ ঝাঁঝরা ফেরিক অক্সাইডের

বিজারক পদার্থরূপে কোক (C) এবং বিগালক বা ফ্লাক্স (flux) রূপে চুনাপাথর (CaCO_3) মিশ্রিত করিয়া ব্লাস্ট ফার্নেসের উচ্চতাপে বিক্রিয়া ঘটানো হয়। এই ব্লাস্ট ফার্নেসের বিক্রিয়ায় ফেরিক অক্সাইড বিজারিত হইয়া আয়রন নিষ্কাশিত হয় এবং ফেরিক অক্সাইডের সঙ্গে যে সিলিকা জাতীয় (SiO_2) ময়লা থাকে তাহা ধাতুমল (slag) রূপে অপসারিত হয়। লোহা নিষ্কাশন এবং সিলিকা অপসারণের এই রাসায়নিক প্রক্রিয়া অল্পধাবনের জন্ত প্রথমে মার্কুং-চুল্লী বা ব্লাস্ট ফার্নেসের গঠন ও বিক্রিয়া পদ্ধতি জানা প্রয়োজন।

মার্কুং চুল্লী বা ব্লাস্ট ফার্নেস (Blast furnace)

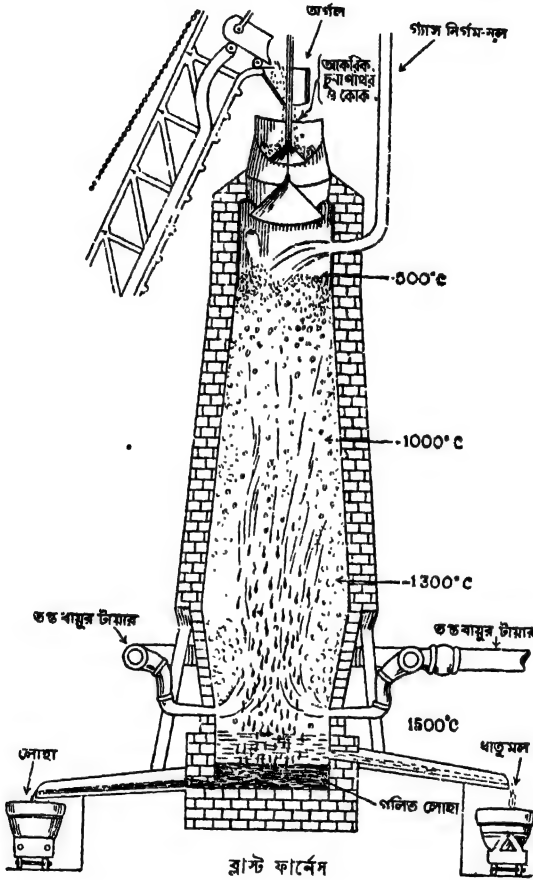
ব্লাস্ট ফার্নেসের কাঠামো ইম্পাতে তৈরী এবং আকারে বৃহৎ মৃদঙ্গের ত্রায়। ইহার ভিতরের প্রাচীর অগ্নিসহ্য মাটির ইট তথা ফায়ার ক্লে (fire clay) দ্বারা প্রায় তিন ফিট পুরু করিয়া প্রলেপ বা লাইনিং (lining) দেওয়া থাকে। ইহা প্রায় 50 হইতে 100 ফুট উঁচু এবং প্রশস্ততম অংশে ইহার ব্যাস 24 ফুট। (ব্লাস্ট ফার্নেসের চিত্র দেখ)।

মার্কুংচুল্লীর আকরিক প্রবেশদ্বার কোণাকার অর্গল (cup and cone) দ্বারা আবদ্ধ রাখা হয়। চুল্লীতে আকরিক ভরার সময় কোণাকার অর্গল নিচের দিকে নামাইয়া চুল্লীর মুখটি উন্মুক্ত করা হয়। আকরিক ভরার পরে অর্গল উপরের দিকে তুলিয়া মুখ আবার বন্ধ করিয়া দেওয়া হয়। কোণাকার অর্গলের পাশেই থাকে গ্যাস নির্গমের একটি চিমনী (outlet)।

চুল্লীর তলায় থাকে একটি গভীর প্রকোষ্ঠ (hearth)। এই প্রকোষ্ঠের একপাশে উপরে-নিচে অবস্থিত থাকে দুইটি নির্গম-নালা। উপরের নির্গম-নালাটি ধাতুমল অপসারণ এবং নিচের নির্গম-নালাটি গলিত লোহা সংগ্রহের জন্ত ব্যবহার করা হয়।

প্রকোষ্ঠের উপরের অংশে চুল্লীর ব্যাস প্রশস্ততম,—প্রায় 24 ফুট। এই অংশটিকে বলা হয় ‘বশ’ (Bosh)। তলদেশের প্রকোষ্ঠের প্রায় 8 ফুট উঁচুতে চুল্লীর দুই পাশে কতকগুলি বাত্যা-আগম নল বা টায়ার (tuyeres) ফিট করা থাকে। এই টায়ারের মাধ্যমে চুল্লীর মধ্যে তপ্ত বাত্যা-প্রবাহ (blast) চালানো হয়।

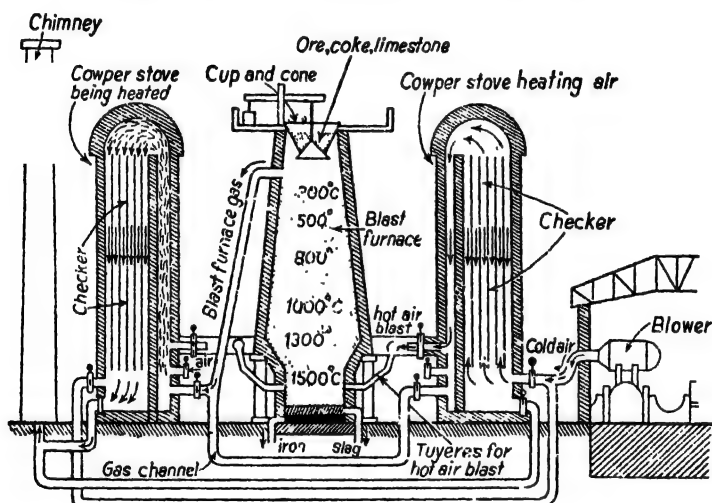
প্রারম্ভিক পর্যায়ে কোণাকার অর্গল খুলিয়া পাঁচভাগ লোহার আকরিক, দুই ভাগ কোক এবং এক ভাগ চুনা পাথর দ্বারা চুল্লীর প্রায় তিন-চতুর্থাংশ স্থান পূর্ণ



করা হয়। আকরিক, বিজারক ও বিগালকের (ore, coke, flux) মিশ্রণকে চার্জ (charge) বলা হয়। চার্জ ভরার পরে প্রায় 800°C তাপাংকে উত্তপ্ত বায়ু টায়ারের মাধ্যমে বাত্যার প্রবাহে অবিরাম চার্জের মধ্যে চালানো হয়। ফলে যৌ-রাসায়নিক বিক্রিয়া ঘটে তাহা ধাতব লোহা নিকালিত করে এবং ময়লা বিগালকের সংযোগে গঠন করে ধাতুমল। বিগলিত লোহা ও বিগলিত ধাতুমল নিচের প্রকোষ্ঠে সঞ্চিত হয় এবং ধাতুমল গলিত লোহার উপরে ভাসিতে থাকে। ধাতুমল উপরের নালাপথে এবং বিগলিত লোহা নিচের নালা-পথে বাহির

করিয়া লওয়া হয়। বালুর ছাচে ঢালিয়া কাস্ট আয়রন বা পিগ আয়রনের দণ্ড (ingots) বা প্রয়োজনীয় আকারের দ্রব্য তৈরী করা হয়। এরূপ নিরবচ্ছিন্নভাবে কার্যকরী রাখিয়া ব্লাস্ট ফার্নেসে দিনে প্রায় 750 টন লোহা তৈরী করা যায়। ভিতরের ফায়ার-ক্লে প্রলেপ অক্ষত থাকা পর্যন্ত দীর্ঘদিন অবিরাম ব্লাস্ট ফার্নেস ব্যবহার করা যায়।

[তাপ পুনরুদ্ধারক কাউপার স্টোভ (Cowper Stove) : ব্লাস্ট ফার্নেসের নির্গম-নলের পথে যে উত্তপ্ত গ্যাস নির্গত হয় তাহার মধ্যে প্রচুর কার্বন মনোক্সাইড থাকে। ইহার সঙ্গে নাইট্রোজেন ও কার্বন ডাই-অক্সাইড গ্যাসও থাকে। এই উত্তপ্ত গ্যাসের উত্তাপ পুনরুদ্ধার করিয়া বায়ু যে বাত্যাশ্রবাহ টায়ারের সাহায্য চুম্বীতে পাঠানো হয়



কাউপার স্টোভসহ ব্লাস্ট ফার্নেসের পূর্ণাঙ্গ চিত্র

তাহা উত্তপ্ত করার জন্য ব্যবহার করা হয় কাউপার স্টোভ (Cowper Stove) নামক তাপ পুনরুদ্ধারক যন্ত্রের (heat regenerator) মাধ্যমে। কাউপার স্টোভ লোহার কাঠামোয় গঠিত বৃহদাকারের একাধিক সিলিণ্ডার। ইহার ভিতরের প্রাচীরে অগ্নিসহ্য মাটির প্রলেপ দেওয়া থাকে এবং এরূপ সিলিণ্ডারের মধ্যে ধরে ধরে সাজানো থাকে অগ্নিসহ্য মাটির ইটের সারি। ব্লাস্ট ফার্নেস হইতে যে তপ্ত গ্যাস নির্গত হয় তাহা প্রথমে ধূলি নিবারক চেম্বারে (dust chamber) পাঠাইয়া গ্যাসকে ধূলিমুক্ত করিয়া কাউপার স্টোভে পাঠানো হয়। তপ্ত গ্যাসের সংস্পর্শে স্টোভের ইটগুলি লাল তপ্ত হইয়া উঠিলে এই তপ্ত গ্যাস দ্বিতীয় কাউপার স্টোভে পাঠানো হয়। যে বায়ু ব্লাস্ট ফার্নেসে পাঠানো হয় তাহা এই উত্তপ্ত কাউপার স্টোভের ভিতর দিয়া প্রবাহিত করিয়া উত্তপ্ত করা হয়। প্রেরিত শীতল বায়ুর সঙ্গে সঞ্চিত তাপ

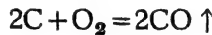
বিনিময় করিয়া কাউপার স্টোভ ঠাণ্ডা হইয়া গেলে ব্লাস্ট ফার্নেসগামী বায়ুপ্রবাহের গতি পরিবর্তন করিয়া দ্বিতীয় উত্তপ্ত স্টোভে পাঠানো হয় এবং প্রথম স্টোভে পুনরায় চালানো হয় ব্লাস্ট ফার্নেস হইতে নির্গত তপ্ত গ্যাস। এইভাবে বার বার বিকল্প পদ্ধতিতে শীতল বায়ু এবং তপ্ত ফার্নেস গ্যাসের গতি বিকল্প স্টোভে পরিবর্তিত করিয়া শীতল বায়ু উত্তপ্ত করার জন্য ফার্নেস গ্যাসের তাপ ব্যবহার করা হয়। কাউপার স্টোভে ব্যবহারের পরে অপয়োজনীয় গ্যাস চিমনির মাধ্যমে বাহির করিয়া দেওয়া হয়।]

ব্লাস্ট ফার্নেসে রাসায়নিক বিক্রিয়া

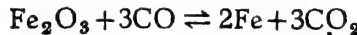
(Blast Furnace Reactions)

লৌহ নিষ্কাশন তথা ফেরিক অক্সাইডের কার্বন বিজারণ (Carbon Reduction of Ferric Oxide to Iron) : চালু ব্লাস্ট ফার্নেসের মুখের দিকে তাপাক্রম প্রায় $400^{\circ}\text{C} - 500^{\circ}\text{C}$, মাঝখানে $800^{\circ}\text{C} - 1000^{\circ}\text{C}$, 'বশের' নিকটে প্রায় 1250°C এবং তলার প্রকোষ্ঠে প্রায় 1500°C .

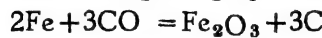
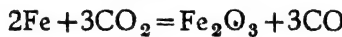
প্রায় 800°C তাপাক্রমে উত্তপ্ত যে-বাত্ম্য চুল্লীতে প্রবেশ করে তাহার সংস্পর্শে প্রথমে কোক কার্বন মনোক্সাইডে পরিণত হয়। যথা :



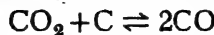
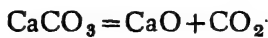
ফেরিক অক্সাইড ফার্নেসের মধ্যে নিচের দিকে নাগিবার সময় $600^{\circ}\text{C} - 900^{\circ}\text{C}$ তাপাক্রমে উত্তপ্ত হয় এবং কার্বন মনোক্সাইডের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটায়। ইহার ফলে লোহা নিষ্কাশিত হয়। যথা :



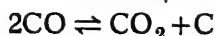
কিন্তু এই প্রতিমুখী বিক্রিয়া অসম্পূর্ণ থাকে। সুচ নিষ্কাশিত আয়রন কার্বন মনোক্সাইড ও কার্বন ডাই-অক্সাইডের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইয়া আংশিকভাবে আবার ফেরিক অক্সাইডে পরিণত হয়। যথা :



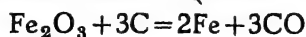
চুল্লীর উচ্চাংশে চূনাপাথর বিদগ্ধ হইয়া ভাঙ্গিয়া যায় ও কার্বন ডাই-অক্সাইড গঠন করে। এই কার্বন ডাই-অক্সাইড কোকের কার্বন দ্বারা বিজারিত হইয়া কার্বন মনোক্সাইডে পরিণত হয়। এই কার্বন মনোক্সাইডও ফেরিক অক্সাইড বিজারণে অংশ গ্রহণ করে। যথা :



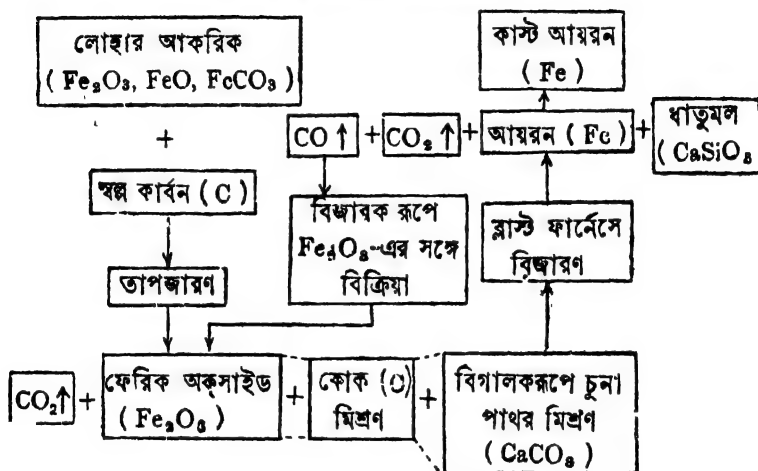
চুল্লীর মাঝখানে প্রায় 1000°C তাপকে কিছু কার্বন সঞ্চিত হয়। যথা :



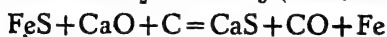
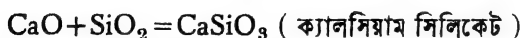
এই কার্বন এবং চার্জের কোক, অবিজারিত ও অবশিষ্ট ফেরিক অক্সাইডকে বিজারিত করিয়া লোহার নিষ্কাশন সম্পূর্ণ করে। যথা :



কাষ্ট আয়রন নিষ্কাশন

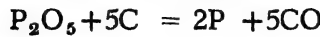
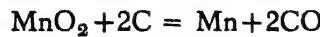
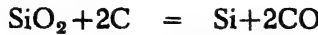


(ii) ধাতুমল গঠন ও অপসারণ (Removal of Slag) : চুনা পাথর ভাঙ্গিয়া যে চুন (CaO) তৈরী হয় তাহা আকরিকের সহিত মিশ্রিত সিলিকার (SiO₂) সঙ্গে যুক্ত হইয়া ক্যালসিয়াম সিলিকেট জাতীয় ধাতুমল গঠন করে। আকরিকে যদি কিছু ফেরাস সালফাইড অবিকৃত থাকিয়া যায় তাহা চুনের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ক্যালসিয়াম সালফাইড (CaS) গঠন করে। যথা :



(iii) নিম্নতম প্রকোষ্ঠে লৌহ সংগ্রহ : চুল্লীর মধ্যবর্তী স্থানে যে-লোহা নিষ্কাশিত হয় তাহা অবিলম্বে স্পঞ্জের আকারে ধাতুমলের সঙ্গে তলার প্রকোষ্ঠের দিকে নামিতে থাকে এবং প্রকোষ্ঠের নিকটবর্তী হইয়া 1500°C তাপকে বিগলিত হইয়া উহার তলায় সঞ্চিত হয়। বিগলিত লোহার উপরে ধাতুমল ভাসিতে থাকে। ইহা উপরের নির্গম-নালায় পথে এবং সমস্ত নিষ্কাশিত লোহা নিচের নির্গম নালায় পথে বাহির করিয়া লওয়া হয়।

চুল্লীর নিয়ন্ত্রণের উচ্চতাপে সিলিকা, ম্যাঙ্গানীজ ও ফসফরাসের অক্সাইড কার্বন দ্বারা বিজারিত হইয়া মৌল ধাতুতে পরিণত হয় এবং সত্ত্ব নিষ্কাশিত লোহার সঙ্গে মিশিয়া যায়। যথা :



কাস্ট বা পিগ আয়রন (Cast or Pig Iron) : ব্লাস্ট ফার্নেস হইতে যে কাস্ট বা পিগ আয়রন নিষ্কাশিত হয় তাহা অত্যন্ত অপরিষ্কৃত। ইহার মধ্যে প্রায় 1.5-4 % কার্বন, 0.5-2 % সিলিকা, 0.2-1 % ম্যাঙ্গানীজ, 0-0.7 % ফসফরাস এবং 0.3-1 % সালফার মিশ্রিত থাকে। তাই কাস্ট আয়রন অত্যন্ত ভঙ্গুর এবং ইহা ফাটিয়া গেলে জোড়া দেওয়া যায় না। কাস্ট আয়রনের মধ্যে কার্বন অংশত আয়রন কার্বাইড (Fe_3C) যৌগ রূপে এবং অংশত গ্র্যাফাইটরূপে মিশ্রিত থাকে।

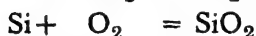
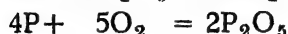
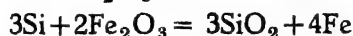
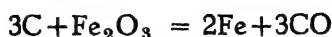
ধাতু-মলের ব্যবহার (Slag) : ব্লাস্ট ফার্নেস হইতে প্রধানত ক্যালসিয়াম সিলিকেট রূপে (CaSiO_3) যে ধাতু-মল পাওয়া যায় তাহা সিমেন্ট তৈরী করার জন্য ব্যবহার করা হয়। ইহার মধ্যে পটাস ও ফসফরাসও থাকে। তাই ইহা চূর্ণ করিয়া সার রূপে ব্যবহার করা হয়।

কাস্ট আয়রনের ব্যবহার (Uses of cast or Pig Iron) : কাস্ট আয়রন অত্যন্ত ভঙ্গুর বলিয়া যে সমস্ত জিনিসপত্র ভাঙ্গিবার বা ফাটিবার সম্ভাবনা কম তাহাই এরূপ ঢালাই লোহা দ্বারা তৈরী করা হয়। কাস্ট আয়রনে তৈরী জিনিস ভাঙ্গিলে জোড়া দেওয়া যায় না। যে-সমস্ত জিনিস ঢালাই করিয়া তৈরী করা হয় একমাত্র তাহাই কাস্ট বা পিগ আয়রন দ্বারা তৈরী করা হয়। কাস্ট আয়রনে প্রস্তুত হয় ইস্ত্রি করার যন্ত্র, বড় বড় লোহার জালা, জলের পাইপ, ল্যাম্প পোস্ট, চুল্লীর সিক ইত্যাদি জিনিস।

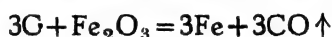
রুট বা মেলিয়েবল্ আয়রন বা পেটা লোহা (Wrought or Malleable Iron)

(i) **পেটা-লোহার গঠন-পরিচয় (Composition) :** তিন শ্রেণীর লোহার মধ্যে রুট আয়রন বা পেটা লোহা আপেক্ষাকৃত বিশুদ্ধ। ইহার মধ্যে 0.12% হইতে 0.25 % কার্বন এবং সমগ্রভাবে 0.5 % পর্যন্ত কার্বন, সিলিকন, ফসফরাস, সালফার ও ম্যাঙ্গানীজ মিশ্রিত থাকে।

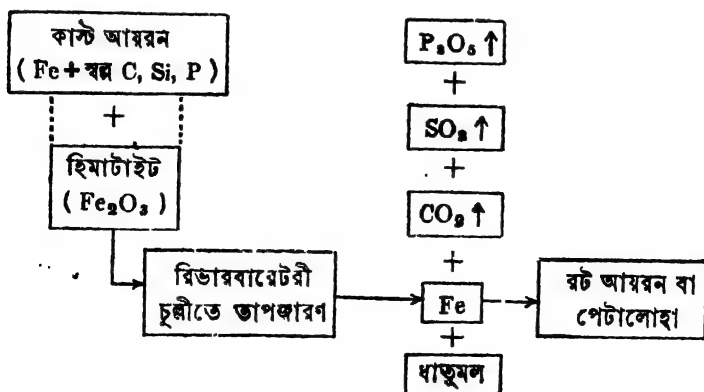
(ii) ময়লা অপসারণে জারণ বিক্রিয়া (Oxidation of impurities) : এই সমস্ত অব্যাহিত বাহ্যিক পদার্থ ফেরিক অক্সাইডের সাহায্যে বিশেষ ধরনের চুল্লীতে উচ্চতাপে জারিত করিয়া প্রধানত অক্সাইডরূপে অপসারিত করা হয়। যথা :



(iii) পেটা-লোহা প্রস্তুতি (Preparation of wrought Iron) : যে পদ্ধতিতে রট আয়রন বা পেটা লোহা তৈরী করা হয় তাহাকে বলা হয় মল্লন পদ্ধতি বা পাডলিং প্রোসেস (Puddling process)। এই পদ্ধতিতে ব্লাস্ট ফার্নেস হইতে সত্ত্ব প্রাপ্ত কাস্ট আয়রন পরাবর্ত বা রিভারবারেটরী চুল্লীতে রাখিয়া ময়লা মুক্ত করা হয়। ফেরিক অক্সাইড (হিমাটাইট) দ্বারা রিভারবারেটরী চুল্লীর প্রলেপ বা লাইনিং দেওয়া থাকে। চুল্লীর প্রশস্ত গহ্বর বা হার্বে বায়ুর সংস্পর্শে কাস্ট আয়রন উত্তপ্ত করা হয় এবং সঙ্গে সঙ্গে বিগলিত লোহা মখিত বা আলোড়িত করিয়া দেওয়া হয়। চুল্লীর প্রলেপ অর্থাৎ হিমাটাইট তথা ফেরিক অক্সাইডের সংযোগে কাস্ট আয়রনে মিশ্রিত কার্বন জারিত হইয়া কার্বন-মনোক্সাইডে পরিণত হয়। যথা :



রট আয়রন প্রস্তুতি



ফেরিক অক্সাইডের সংযোগে সিলিকন, মালফার, ফসফরাস, ম্যাঙ্গানীজ ইত্যাদিও অক্সাইডরূপে জারিত হইয়া ধাতুমলের সঙ্গে মিশ্রিত হয় এবং গলিত লোহার উপর ভাসিয়া ওঠে। বিক্রিয়ার প্রথম অবস্থায় পরাবর্ত চুম্বীর উদ্ভাপে লোহা প্রায় ফুটিতে আরম্ভ করে। ফুটন্ত লোহার উপরে ভাসমান ময়লাগুলি ধাতুমল রূপে বিমুক্ত হওয়ার ফলে অপেক্ষাকৃত বিশুদ্ধ লোহার গলনাঙ্ক ক্রমশ বৃদ্ধি পায় এবং লোহা কঠিন হইয়া পিণ্ডাকার লাভ করে। এক্ষণে লোহ পিণ্ডের উপরে নির্মুক্ত ধাতুমল কঠিন সরের দ্বারা জমিয়া থাকে। যান্ত্রিক হাতুরীর সাহায্যে এই পিণ্ডগুলি পিটাইয়া অপসারিত করা হয়।

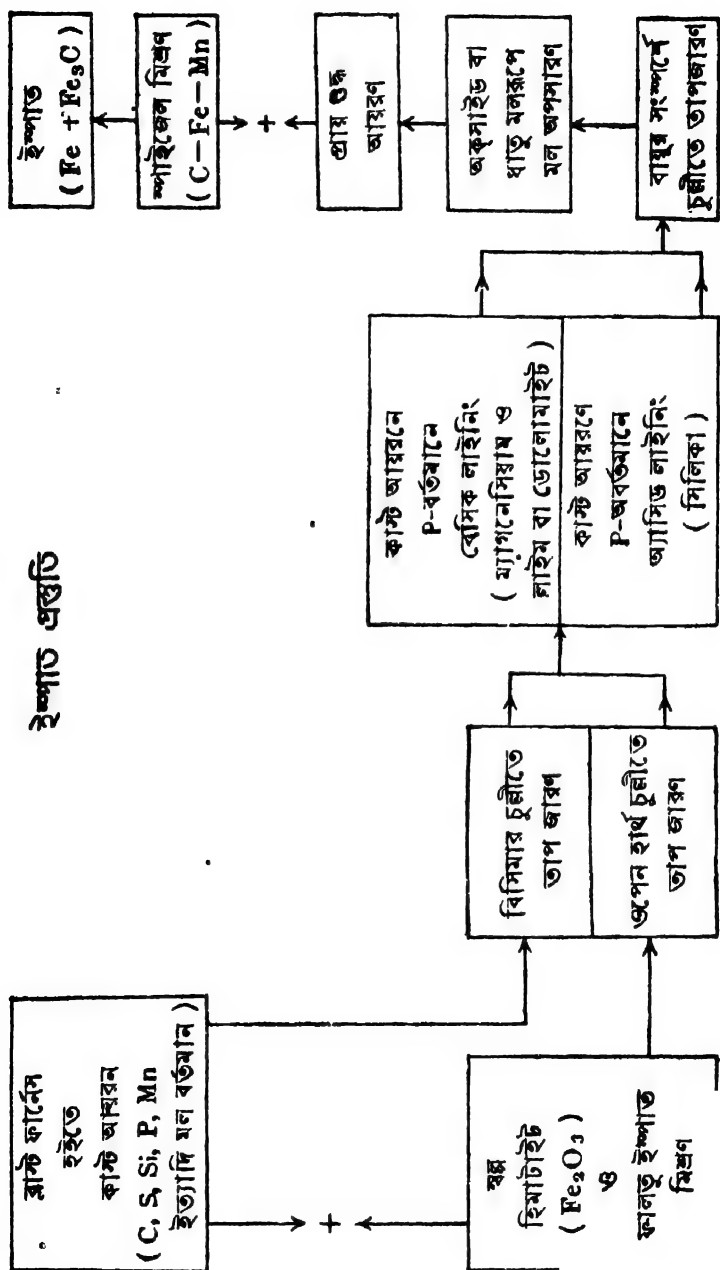
পেটা-লোহার গঠন (Composition) : পেটা লোহা বা রট আয়রনের গঠন স্ফূট এবং তান্তব (fibrous)। ইহাতে প্রায় 0.1 -- 2 % কার্বন থাকে। দুইখণ্ড পেটা লোহা লাল তপ্ত করিয়া জোড়া লাগানো যায়। এক্ষণে ধর্মের জ্ঞান কর্মকারেরা বিশেষভাবে রট আয়রন ব্যবহার করে এবং ইহা ওয়েলডিংয়ের কাজে লাগে। লাল তপ্ত পেটা লোহাকে জলে ডুবাইয়া শীতল করার পরেও ইহার নমনীয়তার কোন পরিবর্তন হয় না। কিন্তু ইস্পাতের ক্ষেত্রে ইহা করা সম্ভব নয়। বর্তমানে পেটা লোহার পরিবর্তে অনেক ক্ষেত্রে মৃদু ইস্পাত (mild steel) ব্যবহার করা হয়। রট আয়রন বা পেটা লোহা প্রস্তুতির উপায় 1784 খ্রীষ্টাব্দে ব্রিটিশ বিজ্ঞানী হেনরী কর্ট (Henry Cort) উদ্ভাবন করেন।

ব্যবহার : রট আয়রনের নমনীয়তা ও দৃঢ়তা এবং ইহার দ্বারা ওয়েলডিংয়ের কাজ করা সম্ভব বলিয়া তড়িৎ-চুম্বকের যন্ত্রপাতি, শিকল, তার, গেট, বন্টু, পেরেক ইত্যাদি তৈরী করার জ্ঞান রট আয়রন ব্যবহার করা হয়। অর্থাৎ যে-সমস্ত দ্রব্য আঘাতে ভাঙে না সেই সমস্ত জিনিস পেটা লোহা দ্বারা তৈরী করা হয়।

ইস্পাত বা স্টীলের গঠন ও প্রস্তুতি (Composition and preparation of Steel)

1. **ইস্পাতের গঠন-পরিচয় (Composition) :** যে লোহায় 0.15 % হইতে 1.5% কার্বন বর্তমান সেই লোহাকে বলা হয় **ইস্পাত বা স্টীল**। ইস্পাতে কার্ট আয়রন বা ঢালাই লোহার চেয়ে কম কিন্তু রট আয়রন বা পেটা লোহার চেয়ে বেশী পরিমাণে কার্বন বর্তমান। ইস্পাতে কার্বন থাকে আয়রন কার্বাইড (Fe_3C) রূপে। ফসফরাস, সিলিকন ও মালফার লোহার ভঙ্গুরতা

ইস্পাত প্রস্তুতি



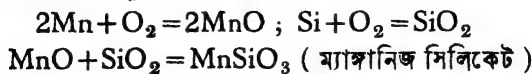
বৃদ্ধি করে। পরিমাণে মাত্রাধিক হইলে কার্বনও লোহাকে ভঙ্গুর করিয়া দেয়। তাই, ইস্পাত হইতে অধিকাংশ সিলিকন, ফসফরাস, সালফার ও ম্যাঙ্গানীজ অপসারিত করা হয়। কাস্ট আয়রন ও স্টীলের বিভিন্ন উপাদানের বিশ্লেষণে দেখা যায় :

	Fe	C	Si	P	Mn	S
কাস্ট আয়রন—	93.2	1.0	1.4	2.5	1.8	0.1
ইস্পাত—	99.3	0.18	0.004	0.02	0.44	0.042

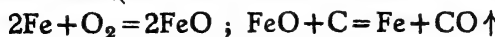
2. ইস্পাত প্রস্তুতি (Preparation of Steel) : ইস্পাত তৈরী করা হয় দুই পর্যায়ে : প্রথম পর্যায়ে কাস্ট বা পিগ আয়রনে মিশ্রিত কার্বন, ফসফরাস, সালফার, সিলিকন ও ম্যাঙ্গানীজ ইত্যাদি পদার্থ জারিত বা অক্সিডাইজড করিয়া ধাতুমল রূপে অপসারিত করা হয়। মলমুক্ত লোহায় দ্বিতীয় পর্যায়ে বিশুদ্ধ লোহার মধ্যে নিয়ন্ত্রিত মাত্রায় কার্বন মিশ্রিত করিয়া ইস্পাত তৈরী করা হয়।

জারণ ক্রিয়ায় ময়লা অপসারণের জন্য ফসফরাস না থাকিলে একরকম চুল্লী ব্যবহার করা হয় কিন্তু পর্যাপ্ত ফসফরাস থাকিলে অল্পরকম চুল্লীতে জারণ ক্রিয়া সম্পন্ন করা হয়। ফসফরাস বেশী না থাকিলে সাধারণত অ্যাসিডধর্মী সিলিকা জাতীয় মাটিতে তৈরী ইট দ্বারা চুল্লীর লাইনিং দেওয়া হয়। এরূপ সিলিকা লাইনিং বা প্রলেপকে বলা হয় অ্যাসিডধর্মী প্রলেপ (acidic lining) ; কাস্ট বা পিগ আয়রনে যদি অতিরিক্ত ফসফরাস থাকে তবে ক্ষারধর্মী লাইম বা চুন ও ম্যাগনেসিয়া ($\text{CaO} + \text{MgO}$) দ্বারা চুল্লীর প্রলেপ দেওয়া হয়। এরূপ প্রলেপকে ক্ষারধর্মী প্রলেপ বা বেসিক লাইনিং (basic lining) বলা হয়।

(i) ফসফরাস বিমুক্ত ময়লার জারণ (Oxidation of non-phosphorus impurities) : সরাসরি ব্লাস্ট ফার্নেসে প্রায় 10 টন তন্তু ও গলিত লোহা চুল্লীতে ঢালা হয় এবং লোহার মধ্যে বায়ুর বাত্যা প্রবাহ চালানো হয়। এরূপ বায়ুর সংযোগে প্রথমে সিলিকন ও ম্যাঙ্গানীজ জারিত হয় এবং ইহার ম্যাঙ্গানীজ সিলিকেটরূপে ধাতুমলে পরিণত হয়। যথা :



বাত্যা প্রবাহের ফলে একাংশ লোহা আয়রন অক্সাইডে পরিণত হয়। এরূপ আয়রন অক্সাইড লোহার সঙ্গে মিশ্রিত কার্বনকে কার্বন-মনোক্সাইড-রূপে জারিত করিয়া দিয়া পুনরায় ধাতব আয়রনে পরিণত হয়। যথা :



(ii) **ফসফরাসযুক্ত ময়লার জারণ** (Oxidation of Phosphorus mixed impurities) : কার্ট বা পিগ আয়রনে যদি অতিরিক্ত ফসফরাস থাকে তবে প্রথমে তাহা জারিত হইয়া ফসফরাস পেটোক্সাইডে পরিণত হয়। এই অক্সাইড চুল্লীর ক্ষারীয় লাইনিং অর্থাৎ, চুন ও ম্যাগনেসিয়াম সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইয়া প্রধানত ক্যালসিয়াম ফসফেট যৌগ গঠন করে। যথা :



এই ক্যালসিয়াম ফসফেট ধাতুশুল্করূপে অপসারিত করিয়া ইহার চূর্ণ মূল্যবান সাররূপে ব্যবহার করা হয়।

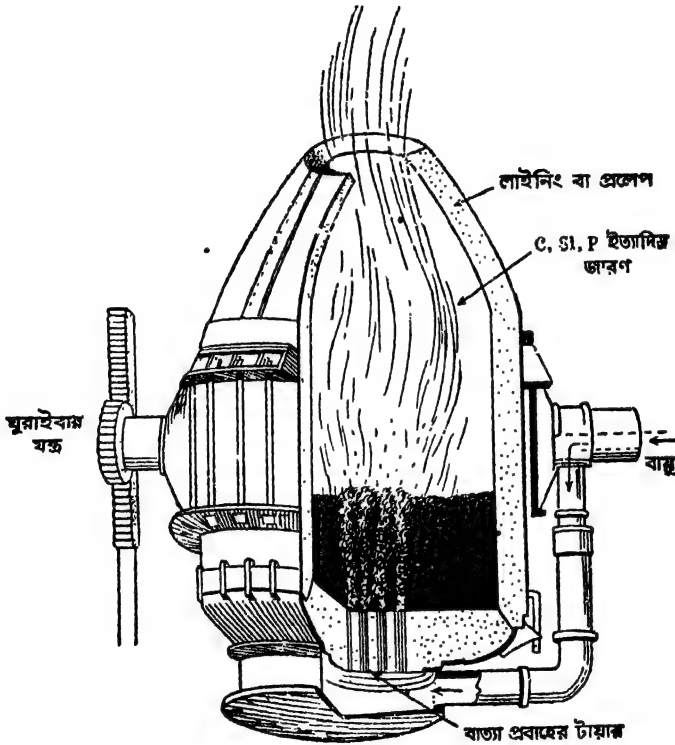
(iii) **ময়লা-মুক্ত আয়রনে কার্বন মিশ্রণ** (Mixing of Carbon) : জারণ ক্রিয়া শেষ হইলে বাত্যা-প্রবাহ বন্ধ করিয়া চুল্লীর মধ্যে নিয়ন্ত্রিত পরিমাণে স্পাইজেল (spiegel) ঢালা হয়। স্পাইজেল লোহা, ম্যাঙ্গানীজ (5–15 %) এবং কার্বনের (প্রায় 6 %) একটি মিশ্র পদার্থ। (কিরূপ ইস্পাত তৈরী করা হয় তার উপরে স্পাইজেল সরবরাহের পরিমাণ নির্ভর করে।) বিগলিত লোহার মধ্যে যদি কোন ফেরাস অক্সাইড অবশিষ্ট থাকে তবে স্পাইজেলের ম্যাঙ্গানীজ তাহা বিজারিত করিয়া আয়রনে পরিণত করে এবং কার্বন বিস্তৃত লোহার সঙ্গে মিশিয়া ইস্পাত তৈরী করে। এক্ষণে কার্বন-মিশ্রণ সম্পন্ন করার জন্ত স্পাইজেল মিশাইবার পরেও স্বল্পক্ষণের জন্ত চুল্লীর মধ্যে বাত্যা-প্রবাহ চালানো হয়।

বিভিন্ন শিল্প পদ্ধতি

ইস্পাত প্রস্তুত করা হয় প্রধানত **বিমিসার পদ্ধতি** (Bessemer process) এবং **সিমেন্স-মার্টিন পদ্ধতিতে** (Siemens-Martin process)। হেনরি বিমিসার 1855 খ্রীষ্টাব্দে এক বিশেষ ধরনের কনভার্টার চুল্লী (Bessemer converter) আবিষ্কার করিয়া এই পদ্ধতির প্রবর্তন করেন। তাপ পুনরুদ্ধারের যে-উপায় উইলিয়াম সিমেন্স আবিষ্কার করেন তাহা অবলম্বন করিয়া 1864 খ্রীষ্টাব্দে ফরাসী দেশে মার্টিন ভ্রাতৃদ্বয় দ্বিতীয় পদ্ধতি প্রবর্তন করেন। এই পদ্ধতিতে মুক্ত-কক্ষ (open hearth) চুল্লীতে ইস্পাত তৈরী করা হয় বলিয়া এই পদ্ধতিকে মুক্ত-কক্ষ পদ্ধতি (open hearth process) বলা হয়। বৈদ্যুতিক চুল্লীতে যে ইস্পাত তৈরী করা হয় সেই ইস্পাতকে ইলেকট্রিক স্টীল বা ইস্পাত বলা হয়।

1. বিসিয়ার পদ্ধতি (Bessemer Process)

বিসিয়ার পদ্ধতিতে ইস্পাত উৎপাদন করা হয় বিসিয়ার কনভার্টার (Bessemer Converter) নামক চুল্লীতে। বিসিয়ার চুল্লীর আকার বৃহদায়তন ডিম্ব অথবা নাশপাতি ফলের স্থায় এবং ইহা উচ্চতায় প্রায় 20 ফুট ও ব্যাসে প্রায় 10 ফুট। একটি মধ্যবর্তী অক্ষকে (axis) কেন্দ্র করিয়া যন্ত্রের সাহায্যে চুল্লীটি ঘুরানো থাকে এবং প্রয়োজন মত ইহাকে কাৎ করা যায়। চুল্লীর তলায় কয়েকটি বায়ু-আগম-নল ফিট করা থাকে এবং নলের মাধ্যমে

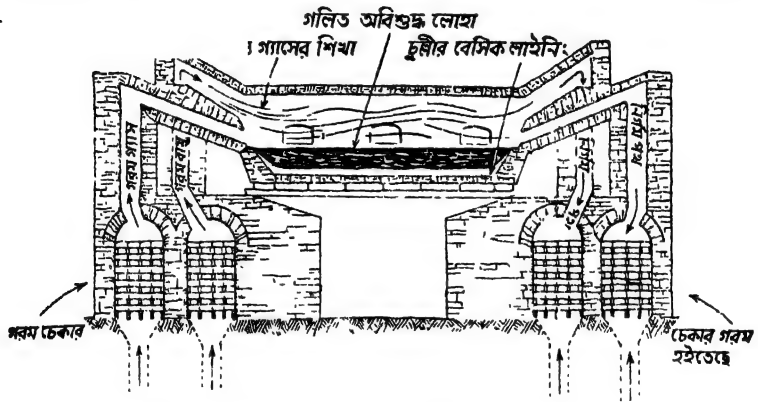


ইস্পাত প্রস্তুতির বিসিয়ার-চুল্লী

লৌহ-পূর্ণ চুল্লীর মধ্যে বায়ুর বাত্যা-প্রবাহ চালানো হয়। এই চুল্লীর মুখে ৬ হইতে ৪ মিটার পর্যন্ত নীলাত শিখায় কার্বন মনোক্সাইড জ্বলিতে থাকে এবং এটি শিখা বন্ধ হইয়া গেলে জানা যায় যে জারণ ক্রিয়া শেষ হইয়াছে। তখন ময়লা মুক্ত লোহায় কার্বন মিশ্রিত করিয়া ইস্পাত তৈরী করা হয়। বিসিয়ার চুল্লীতে সিলিকা দ্বারা অ্যাসিড লাইনিং বা লাইন্স দ্বারা বেসিক লাইনিং দেওয়া থাকে।

2. সিমেন্স-মার্টিন বা মুক্ত কক্ষ পদ্ধতি (Siemens-Martin or Open Hearth Process)

সিমেন্স-মার্টিন প্রণালীতে চুল্লীর গহ্বরটি অগভীর, প্রশস্ত ও সমতলভাবে গঠিত হয় বলিয়া ইহাকে মুক্তকক্ষ চুল্লী (open hearth) বলা হয়। একরূপ চুল্লীর ছাদ পর্বাবর্ত চুল্লীর স্থায় নিচু। এই চুল্লী প্রায় 1500°C তাপাংকে প্রিউসাব নামক গ্যাস দ্বারা উত্তপ্ত করা হয়। কাউপার স্টোভের স্থায় একরূপ চুল্লীতে অগ্নিসহা-ইট-দ্বারা তৈরী তাপ পুনরুদ্ধারক ব্যবস্থা থাকে। যে-তপ্ত গ্যাস চুল্লী হইতে নির্গত হইয়া যায় তাহা দ্বারা তাপ পুনরুদ্ধারকের (heat regenerator) ইট অগ্নিতপ্ত করা হয় এবং এই অগ্নিতপ্ত ইটের সংস্পর্শে গ্যাস চালাইয়া নির্গত গ্যাসের তাপ ব্যবহার করা হয়। তাপ সংগ্রহেব দুইটি বিকল্প ব্যবস্থা থাকে এবং গ্যাসেব গতি পরিবর্তিত



ইস্পাত প্রস্তুত করিবাব মুক্ত-কক্ষ বা ওপেন হার্ব চুল্লী

করিয়া বিকল্প প্রণালীতে একটিব ভিতর দিয়া নির্গত গ্যাস চালানো হয় এবং অপরটি ভিতর দিয়া আগত গ্যাস চালানো হয়।

বিসিয়ার চুল্লীৰ স্থায় ওপেন হার্ব চুল্লীর লাইনিং বা প্রলেপ সিলিকা জাতীয় অগ্নিসহা ইট দ্বারা গঠিত। ইহা অ্যাসিডধর্মী লাইনিং। কিন্তু যদি ফসফরাসেব পরিমাণ বেশী থাকে তবে ডলোমাইট বা ম্যাগনেসাইট হইতে তৈরী চুন বা ম্যাগনেসিয়াম দ্বারা ক্ষারধর্মী লাইনিং দেওয়া হয়।

ব্লাস্ট ফার্নেস হইতে সরাসরি কাস্ট বা পিগ আয়রন ওপেন হার্ব চুল্লীতে ঢালা হয়। এই লোহার সঙ্গে কিছু রট আয়রন বা পেটা লোহা (scrap iron) ও হিমাটাইট (haematite) মিশ্রিত করা হয়। 1500°C তাপাংকে বিগলিত লোহার সঙ্গে মিশ্রিত কার্বন হিমাটাইট (Fe_2O_3) কর্তৃক জারিত হয় এবং ম্যাঙ্গানীজ, সিলিকা ইত্যাদি বায়ুর সংস্পর্শে জারিত হইয়া ধাতুমলে পরিণত হয়। এই ধাতুমল অপসারিত করিয়া গলিত লোহার সঙ্গে নিয়ন্ত্রিত পরিমাণে স্পাইজেল অর্থাৎ লোহা-ম্যাঙ্গানীজ-কার্বন মিশ্রণ মিশ্রিত করিয়া ইস্পাত তৈরী করা হয়। একরূপ পদ্ধতিতে ইস্পাত তৈরী করিতে ৪ হইতে ১০ ঘণ্টা সময় লাগে এবং

মাঝে মাঝে ইস্পাতের নমুনা পরীক্ষা করা হয়। তৈরীর সঙ্গে সঙ্গে ইস্পাত পরীক্ষার একরূপ সুযোগ থাকে বলিয়া এই পদ্ধতিতে উৎকৃষ্ট মানের ইস্পাত তৈরী করা সম্ভব হয়।

ওপেন হার্ব প্রণালীতে সময় ও ব্যয় বেশি পড়ে কিন্তু ইস্পাতের মান হয় উৎকৃষ্টতর।
বিসিয়ার পদ্ধতিতে সময় ও ব্যয় কম পড়ে কিন্তু ইস্পাতের মান হয় নিকৃষ্ট। . . .

3. বৈদ্যুতিক ইস্পাত (Electric Steel)

যন্ত্রযান, ট্রান্সমিশন যন্ত্র ইত্যাদির বিভিন্ন অংশ প্রস্তুত করার জন্য সুদৃঢ় ও মজবুত ধরনের ইস্পাতের প্রয়োজন। একরূপ ইস্পাত তৈরী করা হয় বৈদ্যুতিক চুল্লীতে (Electric furnace)। বৈদ্যুতিক চুল্লীতে প্রস্তুত ইস্পাতের গঠন সুনির্দিষ্টভাবে নিয়ন্ত্রিত করা যায়। এই পদ্ধতিতে বিশেষ কার্যকারিতার সঙ্গে ইস্পাত হইতে গন্ধক অপসারণ করাও সম্ভবপর।

একরূপ বৈদ্যুতিক পদ্ধতিতে বিস্তৃত ফেরিক অক্সাইড (Fe_2O_3) ব্যবহার করিয়া প্রথম পর্যায়ে ইস্পাতে মিশ্রিত অবাস্তবীয় ফসফরাস ধাতুমল (slag) রূপে অপসারিত করা হয়।

দ্বিতীয় পর্যায়ে ধাতুমল প্রস্তুতকারী ফেরিক অক্সাইড অপসারিত করিয়া ইস্পাতে চুন ও কোক (lime and coke) মিশ্রিত করা হয়। ইহাতে ক্ষারকীয় ক্যালসিয়াম জাতীয় ধাতুমল তৈরী করা হয়। একরূপ বিক্রিয়ার সময় উচ্চতাপে ইস্পাত বিগলিত অবস্থায় রাখা হয় এবং যদি কোন ফেরিক অক্সাইড অবশিষ্ট থাকে তাহা ধাতুমল দ্বারা ধাতব লোহারূপে বিচ্ছারিত হয় এবং ইস্পাতে মিশ্রিত সালফার বা গন্ধক ক্যালসিয়াম সালফাইড (CaS) রূপে মিশিয়া যায়।

বৈদ্যুতিক চুল্লীতে ইস্পাত তৈরী করার সময় বাত্যা প্রবাহের প্রয়োজন হয় না বলিয়া একরূপ ইস্পাত ফেরিক অক্সাইড ও অন্তর্ধৃত (occluded) গ্যাসবিন্দু হইতে মুক্ত থাকে। বৈদ্যুতিক চুল্লীতে প্রধানত উচ্চ মানের ইস্পাত সংকর (alloy steel) তৈরী করা হয়। উচ্চ তাপাংকে প্রস্তুত করা হয় বলিয়া একরূপ ইস্পাত বহুলাংশে সমন্বয়ভাবে গঠিত।

সংকররূপে ইস্পাতের ব্যবহার

(Use of Alloy Steel)

বিভিন্ন যন্ত্রপাতি নির্মাণে ইস্পাতের চেয়ে ইস্পাত সংকর (alloy steel) বেশি কার্যকরী। ইস্পাতের সঙ্গে বিভিন্ন অল্পপাতে ম্যাঙ্গানীজ, সিলিকান, নিকেল, ক্রোমিয়াম, টাংস্টেন ইত্যাদি মিশ্রিত করিয়া ইস্পাত সংকর তৈরী করা হয়।

(i) **ম্যাঙ্গানীজ স্টীল :** এইরূপ ইস্পাতে 10—15% ম্যাঙ্গানীজ মিশ্রিত থাকে। ইহা রেল, সিন্দুক, সৈনিকের হেলমেট ইত্যাদি তৈরী করার জন্য এবং এরূপ ইস্পাত অত্যন্ত কঠিন বলিয়া পেষণ ও পালিশ-যন্ত্র নির্মাণের জন্য ব্যবহার করা হয়।

(ii) **সিলিকন স্টীল :** এরূপ ইস্পাতে 5% সিলিকন মিশ্রিত থাকে। এরূপ ইস্পাত প্রধানত বিদ্যুৎ-যন্ত্র তৈরী করার জন্য ব্যবহৃত হয়।

(iii) **ক্রোমিয়াম স্টীল :** এরূপ ইস্পাতে প্রায় 15 % ক্রোমিয়াম মিশ্রিত থাকে। ইহা দ্বারা রাসায়নিক প্ল্যান্ট, মোটরের যন্ত্রপাতি, কাটা-চামচ ইত্যাদি তৈরী করা হয়।

(iv) **নিকেল স্টীল :** এরূপ ইস্পাতে বিভিন্ন অল্পপাতে নিকেল ব্যবহার করা হয়। নিকেল ইস্পাত দ্বারা রেলগাড়ী, মোটর, যুদ্ধ-জাহাজ, সামরিক যন্ত্রপাতি, গ্যাস-প্ল্যান্ট ইত্যাদি তৈরী হয়।

(v) **ক্রোম-টাংস্টেন স্টীল :** এরূপ ইস্পাতে 2—6 % ক্রোমিয়াম ও 10—20 % টাংস্টেন থাকে। ক্রোম-টাংস্টেন ইস্পাত এত কঠিন যে লাল-তপ্ত অবস্থায়ও ইহা নরম হয় না। ইহাতে কাটিবার এবং ছিদ্র করিবার যন্ত্রপাতি তৈরী করা হয়।

এরূপ ইস্পাত ব্যতীত ভ্যানেডিয়াম, মোলেবডিনাম ইত্যাদি ধাতু মিশ্রিত করিয়াও বিভিন্ন ধরনের ইস্পাত তৈরী করা হয়।

ইস্পাতের গঠন ও পানদান

(Composition and tempering of Steel)

ইস্পাতের প্রকৃতি নির্ভর করে ইহার মধ্যে (i) কার্বনের পরিমাণ এবং (ii) ইস্পাতের পানের (tempering) উপরে। ইস্পাতের কার্বনের পরিমাণ যত বাড়ে দৃঢ়তা তত বাড়ে কিন্তু নমনীয়তা হ্রাস পায় এবং ভঙ্গুরতা বৃদ্ধি পায়। নমনীয় ইস্পাতে (soft steel) কার্বনের পরিমাণ 0.08—0.18 %, মাঝারি রকমের কঠিন কার্বন ইস্পাতে (medium hard) কার্বনের পরিমাণ 0.65—0.85% এবং কঠিন ইস্পাতে (hard steel) কার্বনের পরিমাণ 1—1.2% থাকে।

ইম্পাভের পানদান (Tempering of Steel) : ইম্পাতকে লাল-তপ্ত করিয়া গরম করিবার পরে, তৎক্ষণাৎ জলে বা তেলে ডুবাইয়া ঠাণ্ডা করিলে ইম্পাত কঠিন হইয়া যায় এবং কাচের গ্রায় ভঙ্গুরতা লাভ করে। এরূপ ইম্পাতকে বলা হয় **তৃষ্ণা-তৃপ্ত ইম্পাত (quenched steel)**। এই ইম্পাতকে আবার নিম্ন তাপাংকে ($200^{\circ}\text{C} - 350^{\circ}\text{C}$) উত্তপ্ত করিলে ইম্পাতের ভঙ্গুরতা দূর হয় এবং পুনরায় দৃঢ়তা লাভ করে।

লাল তপ্ত ইম্পাত জলে বা তেলে ঠাণ্ডা করিয়া আবার নিম্ন তাপাংকে উত্তপ্ত করিয়া স্নদৃঢ় করিবার প্রণালীকে বলা হয় **ইম্পাতের পানদান (tempering of steel)**।

বিভিন্ন প্রয়োজনে ব্যবহৃত ইম্পাত বিভিন্ন তাপমাত্রায় উত্তপ্ত অর্থাৎ পানদান (tempering) করা হয় এবং এরূপ উত্তাপের ফলে ইম্পাতের বর্ণ পরিবর্তিত হয়। যথা :

পানদানের তাপাংক	ইম্পাত	ব্যবহার
230°C :	হাল্কা হলুদ	স্ক্রের ব্রেড
255°C :	বাদামী হলুদ	ছুরি, কাঁচি
288°C :	বেগুনী	ঘড়ির স্প্রিং, তরবারী
300°C :	ঘন নীল	করাত, স্প্রিং, ঘর্ষণ বস্তু

তিন শ্রেণীর লোহার তুলনা

ধর্ম	কাষ্ট আয়রন	ইম্পাত	রট আয়রন
1. কার্বনের পরিমাণ	2—5 %	25—1.5 %	0.1—2 %
2. গলনাংক	1200°C	$1200-1400^{\circ}\text{C}$	1500°C
3. নমনীয়তা বা ভঙ্গুরতা	ভঙ্গুর	নমনীয় ও ভঙ্গুর	নমনীয়
4. কাঠিন্য	কঠিন	কঠিন ও নরম	নরম
5. গঠনাকৃতি	ফটিকাকার,	ফটিকাকার	তন্তুর আকৃতি
6. পান-দান	পান দেওয়া যায় না	পান দেওয়া যায়	পান দেওয়া যায় না

ধর্ম	কাস্ট আয়রন	ইস্পাত	রট আয়রন
7. জোড়া- দেওয়া	জোড়া লাগানো যায় না।	জোড়া লাগানো যায়	জোড়া লাগানো যায় না।
8. চুষক-ধর্ম	স্থায়ী চুষক তৈরী করা যায় না।	স্থায়ী চুষক তৈরী করা যায়	স্থায়ী চুষক তৈরী করা যায় না।
9. ব্যবহার	ঢালাই করার কাজ এবং ইস্পাত ও রট আয়রন তৈরীর কাজে ব্যবহার হয়।	রেল, মোটর যন্ত্রযান, মেশিনারী যুদ্ধের সামগ্রী, ডাক্তারীর যন্ত্রপাতি, চুষক তৈরী—বস্তুত লোহার অধিকাংশ ব্যবহার ইস্পাতের এবং ইস্পাতের উৎপাদনই সেজন্য সবচেয়ে বেশী।	বৈদ্যুতিক ও চুষকের যন্ত্রপাতি, সাধারণ তার, বাগযন্ত্রের তার প্রস্তুতিতে ব্যবহৃত হয়।

লোহার মরিচা পড়া

(Rusting of Iron)

জল ও বায়ুর সংস্পর্শে সাধারণ লোহার উপরে মরিচা পড়ে। মরিচা খুব সম্ভবত স্বল্প ফেরাস কার্বনেটসহ আর্জ ফেরিক অক্সাইড। যথা :

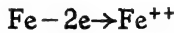


মরিচা পড়ার কারণ সম্বন্ধে বিজ্ঞানীমহল এখনও সম্পূর্ণরূপে একমত হইতে পারেন নাই। মরিচা পড়ার জন্য লোহার সংস্পর্শে জল ও অক্সিজেনের প্রয়োজন। কিন্তু শুধু অক্সিজেন-সম্পৃক্ত পানিতে জলে লোহা ডুবাইয়া রাখিলে মরিচা পড়ে না। মরিচার জন্য জলের মধ্যে দ্রবীভূত কার্বন ডাই-অক্সাইড বা ক্লোরাইড লবণ প্রয়োজন। সুতরাং বলা যায়, মরিচা পড়ার জন্য—(i) জল, (ii) অক্সিজেন, (iii) জলে দ্রবীভূত কার্বনেট (CO_3^{2-}) আয়ন বা ক্লোরাইড (Cl^-) আয়ন প্রয়োজন। লোহার বিশুদ্ধতার উপরেও

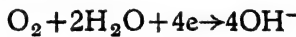
মরিচা পড়া অনেকাংশে নির্ভরশীল। লোহার মধ্যে অল্প ধাতু মিশ্রিত থাকিলে এবং জলে অ্যাসিড মূলকের আয়ন বর্তমান থাকিলে তবে মরিচা পড়ে।

মরিচার তড়িৎ-রাসায়নিক পদ্ধতি (Electro-Chemical process of rusting): আধুনিক মতবাদ অনুযায়ী মরিচা (rust) গঠিত হয় তড়িৎ-রাসায়নিক পদ্ধতিতে (Electro-chemical process)। ইস্পাতের স্থানে স্থানে ক্ষুদ্র বৃত্তে (short circuit) তড়িৎ-বিলেপন ক্রিয়া ঘটে। ইস্পাতের বিচ্ছিন্ন অংশে আয়রন অক্সাইড কণা বা অল্প পদার্থ-মিশ্রিত কণা এরূপ তড়িৎ-বিলেপন ক্রিয়ায় অ্যানোড বা পজিটিভ তড়িদৃষ্টার কাজ করে এবং বিদ্রুত ইস্পাত কণা গঠন করে ক্যাথোড বা নেগেটিভ তড়িদৃষ্টার। ইস্পাতের উপরে পাতলা পর্দা রূপে আন্তীর্ণ (moisture film) কার্বন ডাই-অক্সাইড-মিশ্রিত-বাষ্প তড়িৎ-বিলেপন ক্রিয়ায় দ্রবণের (CO₂ + H₂O) কাজ করে।

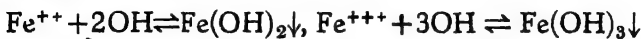
ইস্পাতের উপরের লোহার অক্সাইড-পর্দা-সংলগ্ন আয়রন হইতে ইলেকট্রন নির্গত হইয়া আয়রন-আয়ন (Fe⁺⁺) গঠিত হয়। যথা :



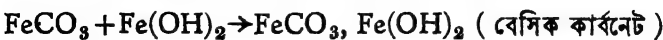
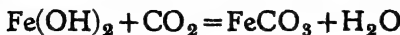
এই ইলেকট্রন ইস্পাতের দেহে প্রবাহিত হইয়া ক্যাথোডের দিকে ধাবিত হয়। ক্যাথোড এলাকায় বায়ুর অক্সিজেন পরমাণু বাষ্পের সংযোগে এই ইলেকট্রন গ্রহণ করিয়া হাইড্রোকসিল আয়ন (OH⁻) গঠন করে। যথা :



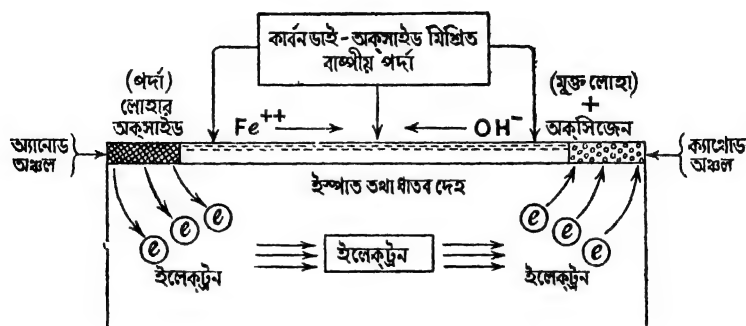
ফেরাস আয়ন (Fe⁺⁺) ইস্পাতের উপরে আন্তীর্ণ বাষ্পীয় পর্দার ভিতর দিয়া ক্যাথোডের দিকে ধাবিত হয় এবং বায়ুর অক্সিজেন দ্বারা জারিত হইয়া আংশিকভাবে ফেরিক আয়নে (Fe⁺⁺⁺) পরিণত হয়। অপর দিকে ক্যাথোড হইতে হাইড্রোকসিল আয়ন (OH⁻) অ্যানোডের দিকে ধাবিত হয়। মধ্যপথে এরূপ বিপরীতধর্মী আয়নের বিক্রিয়ায় ফেরাস ও ফেরিক হাইড্রোক্সাইড অধঃক্ষিপ্ত হয়। যথা :



বায়ুর কার্বন ডাই-অক্সাইডের সংযোগে এই আয়রন হাইড্রোক্সাইড ফেরাস কার্বনেট বা বেসিক ফেরাস কার্বনেটে পরিণত হয়। যথা,



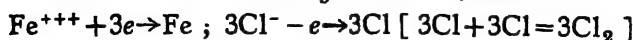
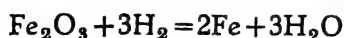
এই ফেরাস কার্বনেট বা বেসিক ফেরাস কার্বনেটই মরিচার বিন্দু বা কেন্দ্র। এরূপ মরিচাকে কেন্দ্র করিয়া আরও নতুন নতুন তড়িৎ-বিশ্লেষণ ঘটে এবং নতুন নতুন করিয়া মরিচা পড়ে।



মরিচার তড়িৎ-রাসায়নিক পদ্ধতি

মরিচা নিবারণের উপায় (Prevention of rusting) : মরিচা পড়া হইতে লোহা রক্ষা করা যায়, (i) ঘন রঙ (pigment) দ্বারা লোহার উপরে প্রলেপ দিয়া বায়ু ও জলের সংস্পর্শ রোধ করিয়া, (ii) জিংক, টিন বা সীসা দ্বারা লোহার উপরে প্রলেপ দিয়া তথা, লেপন বা গ্যালভেনাইজ করিয়া, (iii) লোহার উপরে রং, ভার্নিস, আলকাতরা, পিচ ইত্যাদির প্রলেপ (coating of paints, varnishes, coal tar, asphalt) দিয়া, (iv) বাষ্পের মধ্যে লোহাকে লাল তপ্ত করিয়া উহার উপরে অক্সাইডের পাতলা প্রলেপ ফেলিয়া, (v) অল্প ধাতু দ্বারা লোহার উপরে প্রলেপ দিয়া তথা ইলেকট্রো-প্লেটিং করিয়া এবং (vi) ক্রোমিয়াম, নিকেল, কপার ইত্যাদি ধাতুর সঙ্গে ইস্পাত-সংকর গঠন করিয়া, (vii) লোহার উপরে জিংক, অ্যালুমিনিয়াম, সিলিকন ইত্যাদি ধাতুর চূর্ণ ছড়াইয়া এবং তাপ ও চাপের সাহায্যে এই ধাতু চূর্ণকে প্রলেপে পরিণত করিয়া এবং (viii) তামার পাতে আবরিত করিয়া সেই লোহাকে চাপ ও তাপে রোল (roll) করিয়া।

বিশুদ্ধ লোহা (Pure Iron) : বিশুদ্ধ ফেরিক অক্সাইডকে 1000°C তাপাংকে হাইড্রোজেন দ্বারা বিজারিত করিয়া অথবা বিশুদ্ধ ফেরিক ক্লোরাইড (FeCl_3) দ্রবণ তড়িৎবিশ্লেষণ করিয়া বিশুদ্ধ লোহা তৈরী করা যায়। রাসায়নিক গবেষণার মূল্য-ব্যাখীত বিশুদ্ধ লোহার কোন ব্যবহারিক মূল্য নাই।



লোহার সাধারণ ধর্ম

ভৌত ধর্ম (Physical properties) : (i) বিশুদ্ধ লোহা দেখিতে শাদা।

(ii) ইহা নমনীয় ও প্রসারণশীল এবং তন্তুর (fibrous) আকারে গঠিত।

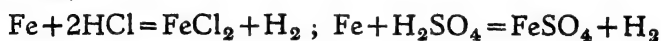
(iii) ইহার চুম্বক ধর্ম বর্তমান। (iv) ইহার ঘনত্ব 7.85, গলনাংক 1533°C এবং ফুটনাংক 3000°C ।

রাসায়নিক ধর্ম (Chemical properties) : (i) বায়ুর ক্রিয়া (Action of air)—বিশুদ্ধ বায়ু লোহার উপরে বিকারহীন। আর্দ্র বায়ুতে লোহার উপরে মরিচা (rust) পড়ে। লোহা অক্সিজেনের মধ্যে ফুলিঙ্গ ছড়াইয়া দগ্ধ হয় এবং ফেরোসোফেরিক বা ম্যাগনেটিক অক্সাইড (Fe_3O_4) গঠন করে। যথা : $3\text{Fe} + 2\text{O}_2 = \text{Fe}_3\text{O}_4$

(ii) জলের ক্রিয়া (Action of water) : লাল তপ্ত লোহার সঙ্গে জলীয় বাষ্পের বিক্রিয়া ঘটে এবং ফেরোসো-ফেরিক বা চৌম্বিক অক্সাইড ও হাইড্রোজেন তৈরী হয়। যথা :



(iii) অ্যাসিডের ক্রিয়া (Action of acid) : লঘু হাইড্রোক্লোরিক ও সালফিউরিক অ্যাসিড (dil. HCl ও H_2SO_4) লোহার সঙ্গে বিক্রিয়ায় হাইড্রোজেন উৎপন্ন করে এবং হালকা সবুজ বর্ণের ফেরাস লবণ গঠন করে। যথা :



লোহার উপরে নাইট্রিক অ্যাসিডের কোন বিক্রিয়া নাই।

(iv) নিষ্ক্রিয় বা প্যাসিভ লোহা (Passive iron) : ঘন নাইট্রিক অ্যাসিডে ডুবাইলে লোহা নিষ্ক্রিয় হইয়া যায়। এরূপ লোহার সঙ্গে লঘু হাইড্রোক্লোরিক বা সালফিউরিক অ্যাসিডের (di. HCl বা H_2SO_4) কোন বিক্রিয়া ঘটে না। এরূপ লোহা কপার সালফেট (CuSO_4) হইতে কপার প্রতিস্থাপনেও অক্ষম। ইহাই কারণ, নাইট্রিক অ্যাসিডে ডুবাইলে লোহার গায়ে ফেরিক অক্সাইড (Fe_2O_3) গঠিত হয় এবং ইহা পাতলা পর্দার আবরণ-রূপে রাসায়নিক বিক্রিয়া হইতে লোহাকে রক্ষা করে। নিষ্ক্রিয় লোহা আঁচড়াইয়া দিলে অথবা হাইড্রোজেন গ্যাসের মধ্যে উত্তপ্ত করিলে অথবা সালফিউরিক অ্যাসিডের মধ্যে ডুবাইয়া কোন সক্রিয় লোহা দ্বারা স্পর্শ করিলে নিষ্ক্রিয় লোহা আবার সক্রিয় হইয়া ওঠে।

(v) ক্ষারের ক্রিয়া (Action of alkali) : লোহার উপরে ক্ষারের বিক্রিয়া ঘটে না।

(vi) কপার প্রতিস্থাপন (Copper displacement) : লোহা কপার সালফেট দ্রবণ হইতে কপার প্রতিস্থাপন করে। কারণ, লোহা কপার হইতে অধিক ইলেক্ট্রোপজ্জিতিব ধাতু।

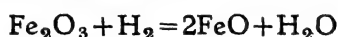


(vii) অন্যান্য মৌলের সহিত ক্রিয়া (Reaction with other elements) : কার্বন, সালফার ও ক্লোরিনের সঙ্গে তপ্ত অবস্থায় প্রত্যক্ষভাবে সংযুক্ত হইয়া আয়রন কারবাইড (Fe_3C), ফেরাস সালফাইড (FeS) এবং ফেরিক ক্লোরাইড (FeCl_3) গঠন করে।

লোহার যৌগসমূহ

লোহার যৌজ্যতা দুই ও তিন। তাই, লোহা, দুই শ্রেণীর যৌগ গঠন করে। দুই যৌজ্যতার যৌগকে ‘ফেরাস’ এবং তিন যৌজ্যতার যৌগকে ‘ফেরিক’ যৌগ বলা হয়।

1. আয়রন অক্সাইড : (ক) 300°C তাপাংকে H_2 দ্বারা বিজারণে ফেরাস অক্সাইড (FeO) গঠনের বিক্রিয়া :



(খ) ফেরিক অক্সাইড (Ferric-oxide— Fe_2O_3) : প্রাকৃতিতে হিমাটাইট ও লিমোনাইট রূপে ইহা পাওয়া যায়। ফেরাস সালফেট সতর্কভাবে বায়ুতে উত্তপ্ত করিয়া ফেরিক অক্সাইড তৈরী করা যায়। যথা :



প্রাকৃতিক আয়রন পিরাইটিস তাপজারিত (roasting) করিয়াও ফেরিক অক্সাইড তৈরী করা যায়। যথা :

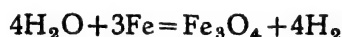


হাইড্রোজেন বা কার্বন মনোক্সাইড দ্বারা বিজারিত করিলে ফেরিক অক্সাইড প্রথমে আয়রন মনোক্সাইড এবং পরে ধাতুতে পরিণত হয়। যথা :



ব্যবহার : ফেরিক অক্সাইড দেখিতে লাল। ইহা রক্ত রূপে, সোনা ও রূপার জিনিসপত্র পালিশ করার জগ্ন এবং রং (pigment) হিসাবে ব্যবহার করা হয়। সালফিউরিক অ্যাসিড উৎপাদনে অম্লঘটকরূপেও ইহা ব্যবহার করা হয়।

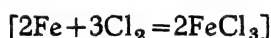
(গ) চৌম্বক বা **ফেরোসো-ফেরিক অক্সাইড** (Fe_3O_4) বা (FeO, Fe_2O_3) জলীয় বাষ্পের সঙ্গে লাল তণ্ড লোহার বিক্রিয়ায় তৈরী হয়। যথা :



2. আয়রন হাইড্রক্সাইড : ফেরাস ও ফেরিক লবণের সঙ্গে ক্ষারের বিক্রিয়ায় $Fe(OH)_2$ এবং $Fe(OH)_3$ গঠিত হয়।

$650^\circ C$ তাপাংকের উর্ধ্বে ইহা প্রস্তুত করিলে ফেরিক অক্সাইড অ্যাসিডে অদ্রবণীয়, কিন্তু নিম্ন তাপাংকে প্রস্তুত করা হইলে অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ইহা ফেরিক লবণ গঠন করে।

3 আয়রন ক্লোরাইড : লোহা এবং হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় তৈরী হয় ফেরাস ক্লোরাইড ($FeCl_2$) এবং আয়রন ও ক্লোরিনের বিক্রিয়ায় গঠিত হয় ফেরিক ক্লোরাইড ($FeCl_3$)



4. ফেরাস সালফেট [$FeSO_4, 7H_2O$] : ইহাকে সবুজ ভিট্রিয়ল (green vetriol) বলা হয়। সালফিউরিক অ্যাসিড ও লোহার বিক্রিয়ায় ফেরাস সালফেট ($FeSO_4$) গঠিত হয়। [$Fe + H_2SO_4 = FeSO_4 + H_2$]। ইহা কালী ও রং তৈরী করার জগ্ন, স্মৃতিশিল্পে রঙের কাজে ও ঔষধরূপে ব্যবহৃত হয়। সালফিউরিক অ্যাসিডের মধ্যে ফেরিক অক্সাইড (Fe_2O_3) দ্রবীভূত করিয়া ফেরিক সালফেট [$Fe_2(SO_4)_3$] গঠন করা যায়।

5. আয়রন নাইট্রেট : ফেরাস সালফেট ও বেরিয়াম নাইট্রেটের বিক্রিয়ায় ফেরাস নাইট্রেট [$Fe(NO_3)_2$] গঠিত হয়। ফেরিক নাইট্রেট [$Fe(NO_3)_3$] গঠিত হয় ফেরিক অক্সাইড ও নাইট্রিক অ্যাসিডের ($Fe_2O_3 + HNO_3$) বিক্রিয়ায়।

6. আয়রন কার্বনেট : ফেরাস সালফেটের সঙ্গে $150^\circ C$ তাপাংকে সোডিয়াম বাই-কার্বনেটের বিক্রিয়ায় ফেরাস কার্বনেট ($FeCO_3$) গঠিত হয়। ফেরিক কার্বনেট অজ্ঞাত।

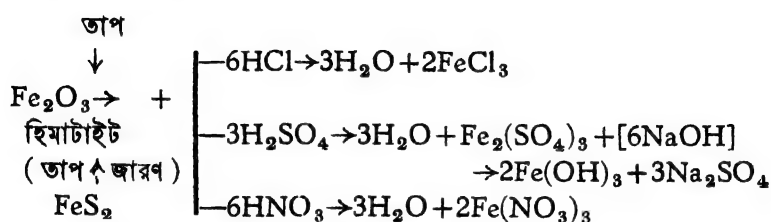
প্রাকৃতিক আকরিক হইতে লোহার যৌগ গঠন

(Iron compounds from natural ore)

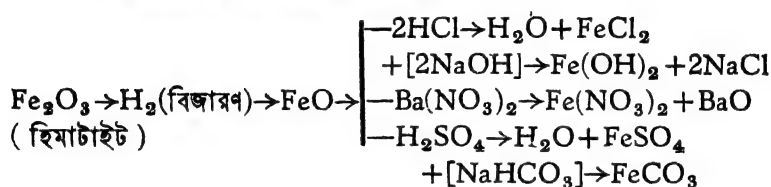
(i) লোহার তিনযোজী ফেরিক যৌগ :



(স্প্যাথোজ)



(ii) লোহার দুইযোজী ফেরাস যৌগ :



আয়রনের সনাক্তকরণ (Test or Identification) : (i) সোডিয়াম কার্বনেটের সঙ্গে লোহার যে কোন যৌগ মিশ্রিত করিয়া অঙ্গার পিণ্ডের গর্তে রাখিয়া ফুৎ-নলের সাহায্যে বুনসেন দীপের বিজারণ শিখায় উত্তপ্ত করিলে একরকম বাদামী-কালো আস্তরণ তৈরী হয়। ইহা চূষক দ্বারা আকর্ষিত হয়।

(ii) ফেরিক ক্লোরাইড দ্রবণে পটাসিয়াম ফেরোসাইনাইড $[\text{K}_4\text{Fe}(\text{CN})_6]$ নামের একপ্রকার দ্রবণ মিশাইলে ঘন নীলবর্ণের (প্রেশিয়ান ব্লু) অধঃক্ষেপ পড়ে। কিন্তু ফেরাস ক্লোরাইডে পটাসিয়াম ফেরিসায়ানাইড $[\text{K}_3\text{Fe}(\text{CN})_6]$ মিশাইলে ঘন নীল (টার্নবুল ব্লু) অধঃক্ষেপ পড়ে।

(iii) ফেরিক ক্লোরাইড দ্রবণে অ্যামোনিয়াম থাইওসায়ানেট নামের (NH_4CNS) একপ্রকার যৌগ মিশাইলে গাঢ় লালবর্ণ তৈরী হয়। কিন্তু ফেরাস দ্রবণে একরূপ লালবর্ণের দ্রবণ তৈরী হয় না।

অনুশীলনী

1. কোন্ আকরিক হইতে লোহা তৈরী করা হয়? পিরাইটিস আকরিক কেন লোহা নিষ্কাশনে ব্যবহার করা হয় না? লোহা নিষ্কাশনের সাধারণ বিক্রিয়াগুলি লেখ।
2. কাস্ট আয়রন বা পিগ আয়রন কাহাকে বলে? কিভাবে এরূপ লোহা নিষ্কাশন করা হয়? চুল্লীর সাধারণ বর্ণনা দাও।
3. রট আয়রনকে মেলিয়েবল্ আয়রন বলা হয় কেন? কিভাবে রট আয়রন তৈরী করা যায়? শুধু রাসায়নিক প্রণালী লেখ। ইহার ব্যবহার কি?
4. ইস্পাতের রাসায়নিক গঠন-তাৎপর্য কি? কিভাবে ইস্পাত তৈরী করা যায়? শুধু রাসায়নিক প্রণালী বর্ণনা কর। ইস্পাত-সংকরের কয়েকটি উদাহরণ দাও।
5. কাস্ট আয়রন, রট আয়রন ও ইস্পাতের ধর্ম ও ব্যবহারের সাধারণ তুলনা কর।
6. মরিচা, প্যাসিভ আয়রন, ফেরিক অক্সাইড ও চৌম্বক লোহা কি? ইহাদের সম্বন্ধে যাহা জান লিখ।
7. লোহার উপরে জল, বায়ু ও অ্যাসিডের বিক্রিয়া সমীকরণসহ লিখ।

Questions to be discussed

1. What are the important ores of iron? How would you extract cast iron from its ore? Give a sketch of the blast furnace.
2. Give an outline of simple reactions involved in the preparation of cast iron in the blast furnace. What are the impurities found in cast iron? What are the uses of cast iron?
3. How wrought iron is prepared? State the chemical principle only. What are the uses of wrought iron?
4. What is steel? How is steel prepared? State the chemical principle involved. If phosphorus is present in the pig iron what type of furnace lining should be used? What are the uses of steel?
5. What is the cause of different properties of cast iron, wrought iron and steel? What is passive iron? Why wrought iron is also called malleable iron? What do you understand by tempering of iron?
6. What is rusting of iron? How rusting can be prevented? What is Ferric oxide? How can you prepare it? What are its uses?
7. What are the reaction of—(i) air, (ii) water, (iii) nitric acid, (vi) conc H_2SO_4 and (v) chlorine on iron?
8. Write short notes on—(i) magnetic iron, (ii) rouge, (iii) galvanization of iron, (iv) passive iron, and (v) speigel, (vi) tempering of iron.
9. How would you prepare malleable iron and steel from cast iron. State the chemical principle only.

অম্লমিতি ও ক্ষারমিতি বা অ্যাসিডিমিট্রি ও অ্যালকালিমিট্রি

রাসায়নিক শব্দ-পরিচিতি ও পরিভাষা : অম্লমিতি—Acidimetry ; ক্ষারমিতি—Alkalimetry ; মাত্রা বা শক্তি—Strength ; নির্দেশক—Indicator ; প্রশমন—Neutralisation ; টাইট্রেশন—Titration ; প্রমাণ দ্রবণ—Standard solution ; মৃদু—Weak ; তীব্র—Strong ; তুল্যাংক—Equivalent weight ; ক্ষারগ্রাহিতা—Basicity ; অম্লগ্রাহিতা—Acidity ; নরমেল দ্রবণ—Normal solution ; মোলার বা আণব দ্রবণ—Molar solution.

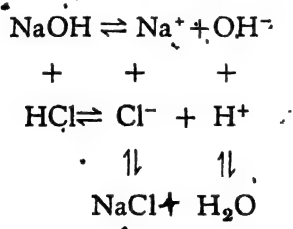
[প্রথমে পাঠ্যবিষয় আরম্ভ না করিয়া অ্যাসিড ও ক্ষারের একটি প্রশমনের পরীক্ষা দেখাইয়া পাঠ্যবিষয় আরম্ভ করা বাঞ্ছনীয়। যত বেশি সংখ্যায় সম্ভব গণনা দ্বারা বিভিন্ন সংজ্ঞা এবং বিভিন্ন মাত্রার দ্রবণ-প্রস্তুতি ও দ্রবণের সম্বন্ধ বুঝাইয়া দিলে অম্লমিতি ও ক্ষারমিতি ছাত্রদের কাছে সহজবোধ্য হইবে। নরমেল দ্রবণ প্রস্তুতি প্রধানত ব্যবহারিক রসায়নের অন্তর্ভুক্ত। পাঠক্রমের নির্দেশ নরমেল দ্রবণ এবং অম্লমিতি ও ক্ষারমিতির শুধু সাধারণ পরিচয় দেওয়া প্রয়োজন।]

পরীক্ষা : একটি বিকারে 25 c. c. লঘু কষ্টিক সোডা (NaOH) দ্রবণ লও। একটি ব্যুরেট লঘু হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড (HCl) দ্বারা পূর্ণ কর। লক্ষ্য রাখ, অ্যাসিডের সমতল যেন ব্যুরেটের নির্দিষ্ট দাগের সঙ্গে সমান্তরাল থাকে। বিকারের কষ্টিক সোডা (NaOH) দ্রবণে দু-এক ফোঁটা লিটমাস দ্রবণ ফেল। লিটমাসের সংস্পর্শে ক্ষারীয় কষ্টিক সোডা (NaOH) দ্রবণ নীল হইয়া যাইবে। এখন ব্যুরেটের ছিপি নিয়ন্ত্রিত করিয়া বিকারের ক্ষার দ্রবণে ফোঁটা ফোঁটা অ্যাসিড ফেল এবং কাচের শলা দ্বারা ক্রমাগত ক্ষার দ্রবণ নাড়িয়া দাও। দেখিবে, কিছুক্ষণ ফোঁটা ফোঁটা করিয়া অ্যাসিড ফেলিবার ফলে একটি সময়ে ক্ষার (NaOH) দ্রবণের নীল রঙ বেগুনী হইয়া গেল। এই বেগুনী দ্রবণে আর এক ফোঁটা অ্যাসিড (HCl) ফেলিলে দ্রবণের রঙ লাল হইয়া যাইবে এবং এক ফোঁটা অতিরিক্ত কষ্টিক সোডা বা ক্ষার (NaOH) দ্রবণ মিশাইলে বেগুনী রঙ আবার নীল হইয়া যাইবে।

এরূপ পরীক্ষায় হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড ও সোডিয়াম হাইড্রক্সাইড কারের পরস্পরিক বিক্রিয়ায় লবণ ও জল তৈরী হইয়াছে। যথা : $\text{NaOH} + \text{HCl} = \text{NaCl} + \text{H}_2\text{O}$; অর্থাৎ, বীকারের তরলের মধ্যে এখন অ্যাসিড নাই, ক্ষারও নাই,—আছে শুধু অ্যাসিড বা ক্ষার-ধর্মহীন সোডিয়াম ক্লোরাইড (NaCl) লবণ ও জল (H_2O) ; লবণ ও জলের দ্বারা নিরপেক্ষ দ্রবের সংস্পর্শে লিটমাস দ্রবণের রঙ হয় বেগুনী। এক ফোটা অতিরিক্ত অ্যাসিড ফেলিলে দ্রবণে কিছুটা অ্যাসিড উদ্ভূত হয়। তাই দ্রবণের বর্ণ হয় লাল। অ্যাসিডের বদলে যদি এক ফোটা ক্ষার মিশানো যায় তবে দ্রবণে কিছুটা ক্ষার উদ্ভূত হয়। তাই দ্রবণের রঙ হয় নীল।

প্রশমন ক্রিয়া বা নিউট্রেলিজেশন (Neutralisation) : অ্যাসিড দ্বারা ক্ষার বা অ্যালকালিকে অথবা ক্ষার বা অ্যালকালি দ্বারা অ্যাসিডকে প্রশমিত বা নিরপেক্ষ করার ক্রিয়াকে বলা হয় প্রশমন বা নিউট্রেলিজেশন। প্রশমিত ক্রিয়ার রাসায়নিক অর্থ অ্যাসিডের হাইড্রোজেনের (H) সঙ্গে ক্ষারকের বা ক্ষারের অক্সিজেন (O) বা হাইড্রোক্সিল (OH) মূলকের সংযোগে লবণ ও জল গঠন। যথা : $\text{NaOH} + \text{HCl} = \text{NaCl} + \text{H}_2\text{O}$.

আয়নীয় তত্ত্বে (Ionic theory) এরূপ প্রশমনের অর্থ অ্যাসিডের হাইড্রোজেন আয়নের (H^+) সঙ্গে ক্ষারের হাইড্রক্সিল আয়নের (OH^-) সংযোগে জলের (H_2O) অবিচ্ছিন্ন অণু গঠন। যথা :



অম্লমিতি ও ক্ষারমিতি বা অ্যাসিডিমেট্রি ও অ্যালকালিমেট্রি (Acidimetry and Alkalimetry)

হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড ও কষ্টিক সোডার প্রশমনের উল্লিখিত পরীক্ষাটির সাহায্যে যদি ক্ষারের মাত্রা বা শক্তি (strength) জানা থাকে তবে

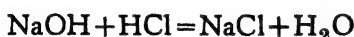
অ্যাসিডের অজ্ঞাত মাত্রা বা শক্তি নির্ণয় করা যায়, অথবা যদি অ্যাসিডের শক্তি বা মাত্রা জানা থাকে তবে ক্ষারের অজ্ঞাত মাত্রা বা শক্তি নির্ণয় করা যায়।

মনে কর, 15 c.c. 5 % কষ্টিক সোডা দ্রবণ 10 c.c. অজ্ঞাত মাত্রার হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড প্রশমিত করিয়াছে। 5 % মাত্রার কষ্টিক সোডা দ্রবণের অর্থ :

100 c.c. কষ্টিক সোডা দ্রবণে আছে 5 গ্রাম NaOH

∴ 15 c.c. আছে $100 \times 15 = \frac{3}{4}$ গ্রাম NaOH ;

বিক্রিয়া অনুযায়ী :



NaOH = (23 + 16 + 1) = 40 ; HCl = (1 + 35.5) = 36.5

অর্থাৎ 40 গ্রাম NaOH প্রশমিত করে 36.5 গ্রাম HCl

∴ $\frac{3}{4}$ গ্রাম $\frac{36.5}{40} \times \frac{3}{4} = .684$ গ্রাম HCl

15 c.c. NaOH প্রশমিত করিয়াছে 10 c.c. HCl

সুতরাং 10 c.c. HCl অ্যাসিডে আছে .684 গ্রাম HCl

∴ 100 c.c. $\frac{.684}{10} \times 100$ গ্রাম HCl

= 6.84 গ্রাম HCl

অর্থাৎ, হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিডের মাত্রা বা শক্তি = 6.84%

একই ভাবে অ্যাসিডের মাত্রা বা শক্তি জানিয়া ক্ষারের অজ্ঞাত মাত্রা বা শক্তি নির্ণয় করা যায়।

অম্লমিতি (Acidimetry) : যে পদ্ধতিতে জ্ঞাত শক্তি বা মাত্রার ক্ষার দ্বারা অজ্ঞাত মাত্রার অ্যাসিড বা অম্লকে প্রশমিত করিয়া সেই অ্যাসিডের মাত্রা বা শক্তি নির্ণয় করা যায় তাহাকে বলা হয় অম্লমিতি বা অ্যাসিডিমেট্রি।

ক্ষারমিতি (Alkalimetry) : যে-পদ্ধতিতে জ্ঞাত মাত্রা বা শক্তির অ্যাসিড দ্বারা অজ্ঞাত মাত্রার ক্ষার প্রশমিত করিয়া সেই ক্ষারের মাত্রা বা শক্তি নির্ণয় করা যায় তাহাকে বলা হয় ক্ষারমিতি বা অ্যালকালিমেট্রি (Alkalimetry)।

এরূপ অম্লমিতি বা ক্ষারমিতির সহায়তায় (i) বিনা ওজনেই জ্ঞাত মাত্রার অ্যাসিড দ্বারা ক্ষার অথবা জ্ঞাতমাত্রার ক্ষার দ্বারা অ্যাসিডের অজ্ঞাত মাত্রার পরিমাণ নির্ণয় করা যায়, (ii) অ্যাসিড ও ক্ষারের এরূপ মাত্রা নির্ণয় করিতে স্বল্প সময় লাগে এবং (iii) এরূপ মাত্রা বিশেষ নিতুলভাবে নির্ণয় করা যায়।

20 c.c. কুইনিন দ্রবণে যদি 10 গ্রাম কুইনিন দ্রবীভূত থাকে তাহা হইলে দ্রবণের 1 c.c. দাগের কুইনিনে যে 5 গ্রাম কুইনিন আছে তাহা বিনা ওজনেই বলিয়া দেওয়া যায়।

অম্লমিতি ও ক্ষারমিতির পদ্ধতি

অম্লমিতি বা ক্ষারমিতির তথ্য অ্যাসিডিমেট্রি বা অ্যালকালিমেট্রির সাহায্যে অজ্ঞাত ক্ষার বা অ্যাসিডের মাত্রা নির্ণয়ের জ্ঞত জ্ঞানা প্রয়োজন :

প্রথমত, কিভাবে অ্যাসিড ও ক্ষারের প্রশমন-ক্রিয়া সম্পন্ন করা যায় সেই প্রণালী বা টাইট্রেশন পদ্ধতি (titration)।

দ্বিতীয়ত, প্রশমন ক্রিয়ায় ঠিক কোন্ মুহূর্তে অ্যাসিড ও ক্ষার প্রশমন সম্পূর্ণ হয় তাহার সংকেত বা নির্দেশ (Indicator)।

তৃতীয়ত, অ্যাসিড অথবা ক্ষারের অজ্ঞাত মাত্রা নির্ণয়ের জ্ঞত প্রয়োজন ক্ষার অথবা অ্যাসিডের একটি জ্ঞাতমাত্রার দ্রবণ (solution of known strength)।

1. টাইট্রেশন (Titration) : যে-প্রণালীতে অ্যাসিড ও ক্ষার প্রশমিত করা হয় তাহাকে বলা হয় টাইট্রেশন। সাধারণত অ্যাসিড ব্যুরেটে রাখিয়া এবং ক্ষার বিকার বা কোণাকার ফ্লাস্কে রাখিয়া ধীরে ধীরে অ্যাসিড ও ক্ষার মিশ্রিত করিয়া যে প্রশমন বিক্রিয়া সম্পন্ন করা হয় তাহাই টাইট্রেশন।

2. নির্দেশক বা ইণ্ডিকেটর (Indicator) : যে-পদার্থ দ্রবণের বর্ণ পরিবর্তন করিয়া প্রশমন-ক্রিয়া সম্পূর্ণ হওয়ার ঠিক মুহূর্তটি নির্দেশ করে তাহাকে বলা হয় নির্দেশক বা ইণ্ডিকেটর। যে পদার্থের বর্ণ অ্যাসিডের সংস্পর্শে এক রকম, ক্ষারের সংস্পর্শে আর এক রকম এবং লবণ ও জল অর্থাৎ অ্যাসিড ও ক্ষারের প্রশমনে উৎপন্ন পদার্থের সংস্পর্শে অন্তরকম তাহাকেই বলা হয় নির্দেশক

বা ইণ্ডিকেটর। লিটমাস দ্রবণ অ্যাসিডের সংস্পর্শে লাল, ক্ষারের সংস্পর্শে নীল এবং লবণ-জলের সংস্পর্শে বেগুনী।

3. প্রমাণ (Normal) বা স্ট্যান্ডার্ড (Standard) দ্রবণ : অ্যাসিড বা ক্ষারের অজ্ঞাত মাত্রা নির্ণয়ের জন্ত ক্ষার বা অ্যাসিড—এরূপ দ্রবণ দুইটির মধ্যে একটির মাত্রা বা শক্তি (strength) জানা থাকা প্রয়োজন। এরূপ জ্ঞাত-মাত্রার অ্যাসিড, ক্ষার বা লবণের দ্রবণকে বলা হয় প্রমাণ বা স্ট্যান্ডার্ড দ্রবণ। 5 % NaOH দ্রবণ, ইহা কৃত্তিক সোডার একটি প্রমাণ দ্রবণ। 10 % HCl ও 15 % Na_2CO_3 দ্রবণ—ইহাও প্রমাণ দ্রবণের উদাহরণ।

নির্দেশক বা ইণ্ডিকেটরের বৈশিষ্ট্য

নির্দেশক জৈব পদার্থ দ্বারা তৈরী জৈব যৌগ বিশেষ। প্রশমন বিক্রিয়ায় ইহাদের বর্ণ পরিবর্তিত হয়।

কয়েকটি নির্দেশক বা ইণ্ডিকেটরের উদাহরণ

নির্দেশক	বর্ণ প্রশন্ন দ্রবণে	বর্ণ অ্যাসিড দ্রবণে	বর্ণ ক্ষার দ্রবণে
1. লিটমাস	বেগুনী	লাল	নীল
2. মিথাইল অরেঞ্জ	কমলা	লালাভ	হলুদ
3. ফিনপথ্যালিন	বর্ণহীন	বর্ণহীন	লালাভ (pink)

ষে-বিক্রিয়ায় অ্যাসিডিক অক্সাইড (CO_2) নির্গত হয় সেরূপ ক্ষেত্রে লিটমাস নির্দেশক ব্যবহার করা হয় না। এরূপ ক্ষেত্রে মিথাইল অরেঞ্জ ব্যবহার করা হয়। বিক্রিয়ায় অ্যামোনিয়া (NH_3) নির্গত হইলে ফিনপথ্যালিন ব্যবহার করা হয় না।

কোন ক্ষেত্রে কিরূপ নির্দেশক ব্যবহার করা প্রয়োজন তাহা অ্যাসিড ও ক্ষারের প্রকৃতির উপর নির্ভর করে। অ্যাসিটিক অ্যাসিড, অক্সেলিক অ্যাসিড ইত্যাদি জৈব অ্যাসিড নুত্ন অ্যাসিড, কিন্তু হাইড্রোক্লোরিক, সালফিউরিক ও নাইট্রিক অ্যাসিড (HCl , H_2SO_4 , HNO_3) ইত্যাদি অজৈব অ্যাসিড ভীত অ্যাসিড; অ্যামোনিয়াম হাইড্রক্সাইড (NH_4OH) নুত্ন ক্ষার, কিন্তু সোডিয়াম ও পটাসিয়াম হাইড্রক্সাইড (NaOH ও KOH)

তীব্র ক্ষার। বিভিন্ন অ্যাসিড ও ক্ষারের প্রশমন ক্রিয়ায় নির্দেশক বা রীতি :

টাইট্রেশন (Titration)	উপযোগী নির্দেশক . (Indicator)
(i) তীব্র অ্যাসিড ও তীব্র ক্ষার	যে-কোন নির্দেশক
(ii) তীব্র অ্যাসিড ও মৃদু ক্ষার	মিথাইল অরেঞ্জ
(iv) মৃদু অ্যাসিড ও তীব্র ক্ষার	ফিনপথ্যালিন বা লিটমাস
(iv) মৃদু অ্যাসিড ও মৃদু ক্ষার	টাইট্রেশন করা চলে না

প্রমাণ দ্রবণ প্রস্তুতির প্রণালী (Preparation of Standard Solution)

অ্যাসিড, ক্ষার বা লবণের প্রমাণ দ্রবণ অর্থাৎ জাত মাত্রার দ্রবণ তৈরী করা হয় গ্রাম-তুল্যাংক অনুপাতে অ্যাসিড, ক্ষার বা লবণ জলে মিশ্রিত করিয়া নির্দিষ্ট আয়তনের দ্রবণ প্রস্তুত করিয়া। সুতরাং প্রমাণ দ্রবণ তৈরী করার জন্য অ্যাসিড, ক্ষার ও লবণের তুল্যাংক ও গ্রাম-তুল্যাংকের সংজ্ঞা জানা প্রয়োজন। মৌলিক পদার্থের তুল্যাংকের সংজ্ঞা আগেই বর্ণনা করা হইয়াছে; যৌগ পদার্থের তুল্যাংক ও গ্রাম-তুল্যাংক অরূপ :

1. অ্যাসিডের তুল্যাংক ও গ্রাম-তুল্যাংক (Equivalent weight and gram-equivalent weight of acid) : যত ভাগ ওজনের অ্যাসিডের মধ্যে একভাগ ওজনের প্রতিস্থাপনযোগ্য হাইড্রোজেন পাওয়া যায়, অ্যাসিডের তত ভাগ ওজন-সংখ্যাকে সেই অ্যাসিডের তুল্যাংক বলা হয়। অর্থাৎ, যত গ্রাম অ্যাসিডে 1 গ্রাম প্রতিস্থাপনযোগ্য হাইড্রোজেন থাকে তত গ্রাম অ্যাসিডকে বলা হয় অ্যাসিডের গ্রাম-তুল্যাংক।

36.5গ্রাম HCl (1+35.5)-এ আছে প্রতিস্থাপনযোগ্য 1 গ্রাম হাইড্রোজেন
98 গ্রাম H₂SO₄ (2+32+64)-এ আছে প্রতিস্থাপনযোগ্য

2 গ্রাম হাইড্রোজেন

∴ 49 গ্রাম H₂SO₄-এ আছে প্রতিস্থাপনযোগ্য 1 গ্রাম হাইড্রোজেন

63 গ্রাম HNO₃ (1+14+48)-এ আছে প্রতিস্থাপনযোগ্য

1 গ্রাম হাইড্রোজেন

সুতরাং হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিডের গ্রাম-তুল্যাংক = 36.5 গ্রাম

সালফিউরিক অ্যাসিডের গ্রাম-তুল্যাংক = 49 গ্রাম

নাইট্রিক অ্যাসিডের গ্রাম-তুল্যাংক = 63 গ্রাম

প্রতিস্থাপনযোগ্য হাইড্রোজেনের সংখ্যা দ্বারা অ্যাসিডের ক্ষারগ্রাহিতা বা বেসিসিটি (basicity of acid) নির্ণয় করা হয়। সুতরাং ফর্মুলার ভাষায় অ্যাসিডের গ্রাম-তুল্যাংক লেখা যায় :

অ্যাসিডের গ্রাম তুল্যাংক = $\frac{\text{অ্যাসিডের গ্রাম-আণবিক ওজন}}{\text{অ্যাসিডের ক্ষারগ্রাহিতা বা বেসিসিটি}}$

$$\text{HCl-এর গ্রাম-তুল্যাংক} = \frac{1+35.5}{1} = 36.5 \text{ গ্রাম}$$

$$\text{HNO}_3\text{-এর গ্রাম তুল্যাংক} = \frac{1+14+48}{1} = 63 \text{ গ্রাম}$$

$$\text{H}_2\text{SO}_4\text{-এর তুল্যাংক} = \frac{2+32+64}{2} = 49 \text{ গ্রাম}$$

2. ক্ষারের তুল্যাংক ও গ্রাম-তুল্যাংক (Equivalent weight and gram-equivalent weight of base) :

যত ভাগ ওজনের ক্ষার বা অ্যালকালি একভাগ তুল্যাংকের অ্যাসিডকে সম্পূর্ণরূপে প্রশমিত করিতে পারে তত ভাগ ওজনকে বলা হয় ক্ষারের তুল্যাংক। অর্থাৎ, 1 গ্রাম তুল্যাংক পরিমাণ অ্যাসিডকে যত গ্রাম ক্ষার সম্পূর্ণরূপে প্রশমিত করে তত গ্রাম-ওজনকে বলা হয় ক্ষারের গ্রাম-তুল্যাংক।

অ্যাসিড ও ক্ষারের প্রশমন ক্রিয়ায় একটি হাইড্রোজেন (H) পরমাণু একটি হাইড্রোক্সিল (OH) মূলকের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটায়। $[\text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{OH}^-]$ সুতরাং ক্ষারে কয়টি OH-মূলক বর্তমান তাহার সংখ্যা দ্বারা ক্ষারের গ্রাম আণবিক ওজন ভাগ করিয়া ক্ষারের গ্রাম-তুল্যাংক নির্ণয় করা যায়। অর্থাৎ,

$$\text{ক্ষারের গ্রাম-তুল্যাংক} = \frac{\text{ক্ষারের গ্রাম-আণবিক ওজন}}{\text{হাইড্রোক্সিল মূলকের সংখ্যা}}$$

$$= \frac{\text{ক্ষারের গ্রাম আণবিক ওজন}}{\text{ক্ষারের অ্যাসিডগ্রাহিতা বা অ্যাসিডিটি}}$$

যদি কারক অক্সাইড জাতীয় হয় তবে প্রশমন ক্রিয়ায় একটি অক্সিজেন পরমাণুর জন্য দুইটি H-পরমাণুর প্রয়োজন। যথা: $MgO + 2HCl = MgCl + H_2O$; সুতরাং অক্সাইড জাতীয় কারকের প্রতিটি প্রশমন-ক্রিয়ায় অংশগ্রহণকারী O-পরমাণুর জন্য কারকের অ্যানিডগ্রাহিতা হইবে দুই। কঠিক সোডাতে (NaOH) OH-মূলকের সংখ্যা 1; সুতরাং NaOH-এর গ্রাম-তুল্যাংক $= \frac{23+16+1}{1} = 40$ গ্রাম। কঠিক পটাশে (KOH) OH-মূলকের সংখ্যা 1; সুতরাং KOH-এর গ্রাম-তুল্যাংক $= \frac{39+16+1}{1} = 56$ গ্রাম। ক্যালসিয়াম হাইড্রক্সাইড OH-মূলকের সংখ্যা 2; সুতরাং $Ca(OH)_2$ -এর গ্রাম-তুল্যাংক $= \frac{40+32+2}{2} = 37$ গ্রাম।

CaO-এর গ্রাম-তুল্যাংক $= \frac{40+16}{2} = 28$; Fe_2O_3 -এর গ্রাম-তুল্যাংক $= \frac{122+48}{6} = 26.66$.

3. লবণের তুল্যাংক ও গ্রাম-তুল্যাংক (Equivalent wt. and gram equivalent wt. of salt): যত ভাগ ওজনের লবণে হাইড্রোজেনের সমতুল্যাংক পরিমাণের ধাতু পাওয়া যায় সেই ওজন-সংখ্যাকে লবণের তুল্যাংক বলা হয়। অর্থাৎ, যত গ্রাম লবণে এক গ্রাম-তুল্যাংক পরিমাণ (হাইড্রোজেনের সমতুল্যাংক) ধাতু পাওয়া যায় তত গ্রাম ওজনকে লবণের গ্রাম-তুল্যাংক বলা হয়। সুতরাং

$$\text{একটি ধাতুর গ্রাম-তুল্যাংক} = \frac{\text{ধাতুর গ্রাম-পারমাণবিক ওজন}}{\text{ধাতুর যোজ্যতা}}$$

$$\begin{aligned} \text{দেইরূপ, লবণের গ্রাম তুল্যাংক} &= \frac{\text{লবণের গ্রাম-আণবিক ওজন}}{\text{লবণে অবস্থিত ধাতুর সমগ্র যোজ্যতা}} \\ &= \frac{\text{লবণের গ্রাম-আণবিক ওজন}}{\text{ধাতু-পরমাণুর সংখ্যা} \times \text{যোজ্যতা}} \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} \text{সোডিয়াম কার্বনেটের (Na}_2\text{CO}_3\text{) গ্রাম-তুল্যাংক} \\ &= \frac{23 \times 2 + 12 + 16 \times 3}{2 \times 1} = \frac{106}{2} = 53 \text{ গ্রাম} \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} \text{ক্যালসিয়াম কার্বনেটের (CaCO}_3\text{) গ্রাম-তুল্যাংক} \\ &= \frac{40 + 12 + 16 \times 3}{1 \times 2} = \frac{100}{2} = 50 \text{ গ্রাম} \end{aligned}$$

সিলভার নাইট্রেটের (AgNO_3) গ্রাম-তুল্যাংক

$$= \frac{108 + 14 + 16 \times 3}{1 \times 1} = 170 \text{ গ্রাম}$$

কপার সালফেটের ($\text{CuSO}_4, 5\text{H}_2\text{O}$) গ্রাম-তুল্যাংক

$$= \frac{63.5 + 32 + 16 \times 4 + 5 \times 18}{1 \times 2} = \frac{249.5}{2} = 124.75 \text{ গ্রাম}$$

ম্যাগনেসিয়াম অক্সাইডের (MgO) গ্রাম-তুল্যাংক

$$= \frac{24 + 16}{1 \times 2} = \frac{40}{2} = 20 \text{ গ্রাম}$$

কয়েকটি অ্যাসিড, ক্ষারক ও অম্ল যৌগের গ্রাম-তুল্যাংক

অ্যাসিড (Acid)	আণবিক ওজন	ক্ষারগ্রাহিতা বা বেসিসিটি	গ্রাম-তুল্যাংক
হাইড্রোক্লোরিক— HCl	36.5	1	36.5
নাইট্রিক— HNO_3	63	1	63
সালফিউরিক— H_2SO_4	98	2	49
ফসফরিক— H_3PO_4	98	3	32.67
ক্ষার বা ক্ষারক (Alkali or base)	আণবিক ওজন	অ্যাসিড গ্রাহিতা বা অ্যাসিডিটি	গ্রাম-তুল্যাংক
কষ্টিক সোডা— NaOH	40	1	40
কষ্টিক পটাশ— KOH	56	1	56
ক্যালসিয়াম হাইড্রক্সাইড— Ca(OH)_2	74	2	37
অ্যামোনিয়া— NH_3	17	1	17
অ্যামোনিয়াম হাইড্রক্সাইড— NH_4OH	35	1	35
ম্যাগনেসিয়াম অক্সাইড— MgO	40	2	20
লবণ (Salt)	আণবিক ওজন	সমগ্র যোজ্যতা	গ্রাম-তুল্যাংক
সোডিয়াম কার্বনেট— Na_2CO_3	106	2	53
ক্যালসিয়াম কার্বনেট— CaCO_3	100	2	50
ফেরিক ক্লোরাইড— $\text{FeCl}_3, 6\text{H}_2\text{O}$	270.5	3	90.71
সিলভার নাইট্রেট— AgNO_3	170	1	170
কপার সালফেট— $\text{CuSO}_4, 5\text{H}_2\text{O}$	249.5	2	124.75
সিলভার ক্লোরাইড— AgCl	143.34	1	143.34

নরম্যাল দ্রবণ (Normal Solution)

এক গ্রাম-তুল্যাংক পরিমাণ কোন পদার্থ জলে দ্রবীভূত করিয়া 1000 c.c. তথা 1 লিটার দ্রবণ তৈরী করা হইলে সেই দ্রবণকে নরম্যাল দ্রবণ বলা হয়।

নরম্যাল দ্রবণ লেখা হয় (N) এই চিহ্ন দ্বারা। (N)H₂SO₄, (N)NaOH—ইহার অর্থ, সালফিউরিক ও কষ্টিক সোডার নরম্যাল দ্রবণ।

নরম্যাল দ্রবণের সংজ্ঞা অম্লযায়ী :

1000 c.c. (N) H ₂ SO ₄ দ্রবণে থাকে	49 গ্রাম H ₂ SO ₄
1000 c.c. (N) Na ₂ CO ₃ দ্রবণে...	53 গ্রাম Na ₂ CO ₃
1000 c.c. (N) CuSO ₄ , 5H ₂ O...	124.75 গ্রাম CuSO ₄ , 5H ₂ O
1000 c.c. (N) HCl দ্রবণে থাকে	36.5 গ্রাম HCl
1000 c.c. (N) NaOH	40 গ্রাম NaOH
1000 c.c. (N) KOH	56 গ্রাম KOH
1000 c.c. (N) Ca(OH) ₂	37 গ্রাম Ca(OH) ₂

মোলার সমাধান বা আণব দ্রবণ (Molar solution) : গ্রাম তুল্যাংকের পরিবর্তে গ্রাম-আণবিক ওজনও দ্রবণের মাত্রার পরিচয় দেওয়া যায়।

1000 c.c. দ্রবণে যদি এক গ্রাম-আণবিক ওজনের কোন পদার্থ দ্রবীভূত থাকে তবে সেই দ্রবণকে আণব দ্রবণ বা মোলার দ্রবণ বলা হয়।

H ₂ SO ₄ -এর মোলার দ্রবণে 1000 c.c. তে	H ₂ SO ₄ থাকে 98 গ্রাম
কিন্তু H ₂ SO ₄ -এর নরম্যাল দ্রবণে	H ₂ SO ₄ থাকে 49 গ্রাম
HCl-এর মোলার দ্রবণে	HCl থাকে 36.5 গ্রাম
এবং HCl-এর নরম্যাল দ্রবণেও	HCl থাকে 18.25 গ্রাম

যদি কোন যৌগের গ্রাম-আণবিক ওজন ও গ্রাম-তুল্যাংক এক হয় তবে মোলার দ্রবণ ও নরম্যাল দ্রবণের মাত্রা বা শক্তিও (strength) হয় এক।

অম্লমিতি বা ক্ষারমিতির পরীক্ষার জন্য নরম্যাল দ্রবণের মাত্রা বা শক্তি অতিরিক্ত তীব্র হইয়া পড়ে। তাই, সাধারণত নরম্যাল দ্রবণের অর্ধাংশ,

দশমাংশ বা শতাংশ মাত্রার দ্রবণ টাইট্রেশনের জন্য ব্যবহার করা হয়। এরূপ দ্রবণের পরিচয় দেওয়া হয় অঙ্করূপভাবে :

দ্রবণের নাম.	দ্রবণের সাংকেতিক চিহ্ন	লিটারপ্রতি দ্রাব্যের ওজন
নরম্যাল	(N)	1 গ্রাম-তুল্যাংক
অর্ধ নরম্যাল (Semi-normal)	$\left(\frac{N}{2}\right)$ বা .5N	$\frac{1}{2}$ গ্রাম-তুল্যাংক
দশমাংশিক নরম্যাল (Decinormal)	$\left(\frac{N}{10}\right)$ বা .1N	$\frac{1}{10}$ গ্রাম-তুল্যাংক
শতাংশিক নরম্যাল (Centi normal)	$\left(\frac{N}{100}\right)$ বা .01N	$\frac{1}{100}$ গ্রাম-তুল্যাংক
দ্বিগুণ নরম্যাল (Twice normal)	2(N)	2 গ্রাম-তুল্যাংক

কয়েকটি উদাহরণ :

1000 c.c. (N) HCl দ্রবণে থাকে 36.5 গ্রাম HCl

1000 c.c. $\left(\frac{N}{2}\right)$ HCl $\frac{36.5}{2}$ গ্রাম HCl

1000 c.c. $\left(\frac{N}{10}\right)$ HCl $\frac{36.5}{10}$ গ্রাম HCl

1000 c.c. X (N) HCl $X \times 36.5$ গ্রাম HCl

100 c.c. (N) HCl $\frac{36.5}{10}$ গ্রাম HCl

\therefore 100 c.c. (N) HCl \equiv 1000 $\left(\frac{N}{10}\right)$ HCl

অর্থাৎ, 1 c.c. (N) HCl \equiv 10 c.c. $\left(\frac{N}{10}\right)$ HCl

$\equiv 10 \times \frac{1}{10}$ c.c. (N) HCl

অথবা, 10 c.c. of X (N) HCl \equiv (10 \times X) c.c. (N) HCl

এই সম্বন্ধটি সাধারণ সূত্রাকারে লেখা যায়,—

Y c.c. X (N) দ্রবণ \equiv (Y \times X) c.c. (N) দ্রবণ

দ্রবণের মাত্রা পরিবর্তন (Change of Strength)

বিভিন্ন মাত্রার দ্রবণ পরস্পরের সঙ্গে প্রশমিত করা হয়। তাই, কিভাবে একমাত্রার দ্রবণের সঙ্গে অত্র মাত্রার সম্বন্ধ সাধারণভাবে নির্ণয় করা যায়, সে সম্বন্ধে কতগুলি সাধারণ সূত্র জানা প্রয়োজন।

1. দ্রবণের শতাংশিক মাত্রাকে নরম্যাল মাত্রায় পরিবর্তন (Percentage strength to normal solution) :

10 % NaOH-দ্রবণ কত নরম্যাল দ্রবণ? 10 % NaOH দ্রবণের অর্থ 100 c.c. দ্রবণে 10 গ্রাম NaOH অর্থাৎ 1000 c.c. দ্রবণে $10 \times 10 = 100$ গ্রাম NaOH ; কিন্তু নরম্যাল দ্রবণে 1000 c.c. দ্রবণে থাকে 40 গ্রাম NaOH ; সুতরাং 1000 c.c. দ্রবণে 100 গ্রাম NaOH তৈরী করে

$$= \frac{100}{40} (N) \text{ NaOH} = 2.5 (N) \text{ NaOH}$$

অর্থাৎ 10 % NaOH দ্রবণ = 2.5 (N) NaOH দ্রবণ

অনুরূপ ভাবে, 6 % NaOH দ্রবণ = $\frac{60}{40} (N) \text{ NaOH}$ দ্রবণ

$$5 \% \text{ H}_2\text{SO}_4 \text{ দ্রবণ} = \frac{50}{49} (N) \text{ H}_2\text{SO}_4 \text{ দ্রবণ}$$

$$4 \% \text{ HCl দ্রবণ} = \frac{40}{36.5} (N) \text{ HCl দ্রবণ}$$

2. দ্রবণের নরম্যাল মাত্রাকে লিটার-প্রতি গ্রাম হিসাবের ওজনকে পরিবর্তন (Normality to gram per litre) : ?

প্রতি লিটারে গ্রাম হিসাবে ওজন = নরম্যাল মাত্রা \times গ্রাম-তুল্যাংক
[Gram per litre = Normality \times Gram equivalent]

প্রতি 1000 c.c. দ্রবণে :

$$(2N) \text{ HCl} = (2 \times 36.5) \text{ গ্রাম HCl}$$

$$(3N) \text{ H}_2\text{SO}_4 = (3 \times 49) \text{ গ্রাম H}_2\text{SO}_4$$

$$(4N) \text{ Na}_2\text{CO}_3 = (4 \times 53) \text{ গ্রাম Na}_2\text{CO}_3$$

78 $\left(\frac{N}{10}\right)$ NaOH দ্রবণের অর্থ প্রতি 1000 c.c. NaOH দ্রবণ আছে

$$\left(\frac{78 \times 40}{10}\right) \text{ গ্রাম NaOH}$$

200 c.c. 1.5 (N) Na_2CO_3 দ্রবণে প্রতি c.c.-তে Na_2CO_3 আছে

$$\left(\frac{1.5 \times 53 \times 200}{1000}\right) \text{ গ্রাম Na}_2\text{CO}_3$$

১৬. লিটার প্রতি গ্রাম হিসাবের ওজনকে নরম্যাল মাত্রায় পরিবর্তন (Grams per litre to normality) :

সংজ্ঞায়ী, নরম্যাল মাত্রা = $\frac{\text{লিটার প্রতি গ্রাম হিসাবে ওজন}}{\text{গ্রাম তুল্যাংক}}$

$$\left[\text{Normality} = \frac{\text{Grams per litre}}{\text{Gram Equivalent}} \right]$$

$$1000 \text{ c.c. NaOH দ্রবণে } 8 \text{ গ্রাম NaOH} = \frac{8}{40} (N) \text{ NaOH}$$

$$1000 \text{ c.c. HCl দ্রবণে } 36.5 \text{ গ্রাম HCl}$$

$$= \frac{36.5}{36.5} (N) \text{ HCl} = (N) \text{ HCl}$$

$$1000 \text{ c.c. H}_2\text{SO}_4 \text{ দ্রবণে } 98 \text{ গ্রাম H}_2\text{SO}_4$$

$$= \frac{98}{49} (N) \text{ H}_2\text{SO}_4 = 2 (N) \text{ H}_2\text{SO}_4$$

অনুমিতি ও ক্ষারমিতির চারিটি সূত্র

$$(i) \text{ প্রথম সূত্র : } 1 \text{ c.c. (N) দ্রবণ} = 10 \text{ c.c. } \left(\frac{N}{10} \right) \text{ দ্রবণ}$$

$$= 2 \text{ c.c. } \left(\frac{N}{2} \right) \text{ দ্রবণ} = 100 \text{ c.c. } \left(\frac{N}{100} \right) \text{ দ্রবণ}$$

(ii) দ্বিতীয় সূত্র :— সম মাত্রার (Strength) অ্যাসিড ও ক্ষার দ্রবণ সম আয়তনে (Volume) পরস্পরকে প্রশমিত করে। যথা :

NaOH, HCl ও H₂SO₄—ইহাদের গ্রাম-তুল্যাংক যথাক্রমে 40, 36.5 এবং 49 অর্থাৎ 40 গ্রাম NaOH প্রশমিত করে 36.5 গ্রাম HCl, অথবা 49 গ্রাম H₂SO₄ ;

নরম্যাল দ্রবণের সংজ্ঞা অনুযায়ী :

$$1000 \text{ c.c. (N) NaOH দ্রবণে থাকে } 40 \text{ গ্রাম NaOH}$$

$$1000 \text{ c.c. (N) HCl দ্রবণে থাকে } 36.5 \text{ গ্রাম HCl}$$

$$1000 \text{ c.c. (N) H}_2\text{SO}_4 \text{ দ্রবণে থাকে } 49 \text{ গ্রাম H}_2\text{SO}_4$$

অতঃপর, 1000 c.c. (N) NaOH প্রশমিত করে 1000 c.c. (N) H₂SO₄

অথবা 1000 c.c. (N) HCl

অর্থাৎ 1 c.c. (N) NaOH প্রশমিত করে 1 c.c. (N) H_2SO_4

অথবা 1 c.c. (N) HCl

অর্থাৎ 1 c.c. (N) দ্রবণের যে-কোন ক্ষার প্রশমিত করে 1 c.c. (N) দ্রবণের যে কোন অ্যাসিড।

(iii) তৃতীয় সূত্র :- প্রতিটি প্রশমন ক্রিয়ায় :

$$\frac{\text{অ্যাসিডের মাত্রা } (S_1)}{\text{অ্যাসিডের আয়তন } (V_1)} = \frac{\text{অ্যালকালির মাত্রা } (S_2)}{\text{অ্যালকালির আয়তন } (V_2)}$$

$$\text{অর্থাৎ, অ্যাসিডের মাত্রা } (S_1) \times \text{অ্যাসিডের আয়তন } (V_1) \\ = \text{অ্যালকালির মাত্রা } (S_2) \times \text{অ্যালকালির আয়তন } (V_2)$$

$$[\text{Strength of the Acid} \times \text{Vol. of the Acid}]$$

$$= \text{Strength of the Alkali} \times \text{Vol of the Alkali}]$$

(iv) চতুর্থ সূত্র :- প্রশমন ক্রিয়া বা নিউট্রেলিজেশন পদ্ধতির সাহায্যে অজ্ঞাত মাত্রার দ্রবণকে নরম্যাল মাত্রায় পরিবর্তন (Reduction to Normal Strength) :

মনে কর, (ক) 15 c.c. (N) অ্যাসিড \equiv 5 c.c. অজ্ঞাত মাত্রার ক্ষার দ্রবণ।

ইহার অর্থ ক্ষারের মাত্রা (strength) অ্যাসিডের চেয়ে বেশি। সুতরাং অজ্ঞাত মাত্রার ক্ষারকে নরম্যাল দ্রবণে পরিণত করার জন্য (15-5) c.c. অর্থাৎ 10 c.c. জল প্রতি 5 c.c. ক্ষার দ্রবণে মিশাইতে হইবে।

$$\text{(খ) } 100 \text{ c.c. } 2.5 \text{ (N) দ্রবণ} = 100 \times 2.5 \text{ c.c. (N) দ্রবণ} \\ = 250 \text{ c.c. (N) দ্রবণ}$$

এই দ্রবণকে ষথার্থ নরম্যাল দ্রবণে পরিবর্তিত করার জন্য (250-100) c.c. অর্থাৎ 150 c.c. জল প্রতি 100 c.c. দ্রবণে মিশাইতে হইবে।

$$\text{(গ) } 20 \text{ c.c. } 25 \left(\frac{N}{10}\right) \text{ দ্রবণ} = \frac{20 \times 25}{10} \text{ (N) দ্রবণ} = 5 \text{ (N) দ্রবণ} \\ = (5 \times 10) \text{ c.c. } \left(\frac{N}{10}\right) \text{ দ্রবণ} = 5 \text{ c.c. } \left(\frac{N}{10}\right) \text{ দ্রবণ}$$

সুতরাং, $\left(\frac{N}{10}\right)$ দ্রবণকে 25 $\left(\frac{N}{10}\right)$ দ্রবণে পরিণত করার জন্য প্রতি 5 c.c. দ্রবণে (20-5) অর্থাৎ 15 c.c. জল মিশাইতে হইবে।

গণনা : 10 c.c. .5 (N) HCl, 25 c.c. .1 (N) HNO₃ এবং 75 c.c. .2 (N) H₂SO₄ একত্রে মিশ্রিত করা হইল। মিশ্র অ্যাসিডের নরম্যাল মাত্রা (Normality) কত ?

$$10 \text{ c.c. } .5 (N) \text{ HCl} = 10 \times \frac{1}{2} = 5 \text{ c.c. (N) HCl}$$

$$25 \text{ c.c. } .1 (N) \text{ HNO}_3 = 25 \times \frac{1}{10} = 2.5 \text{ c.c. (N) HNO}_3$$

$$75 \text{ c.c. } .2 (N) \text{ H}_2\text{SO}_4 = 75 \times \frac{1}{5} = 15 \text{ c.c. (N) H}_2\text{SO}_4$$

মিশ্র দ্রবণের আয়তন

(N) অ্যাসিড দ্রবণের আয়তন

$$= 110 \text{ c.c.}$$

$$= 22.5 \text{ c.c.}$$

মিশ্র অ্যাসিডের মাত্রা অজ্ঞাত ; মনে কর এই অজ্ঞাত মাত্রা = x (N)

$$\therefore 110 \times x (N) = 22.5 (N)$$

$$\therefore x = \frac{22.5}{110} (N) = .2045 (N)$$

প্রমাণ বা নরম্যাল দ্রবণ প্রস্তুতি

(Preparation of normal salt)

1. দশমাংশিক নরমেল (decinormal) $\left(\frac{N}{10}\right)$ সোডিয়াম কার্বনেট (Na₂CO₃) দ্রবণ প্রস্তুতি (Preparation of decinormal solution of Sodium carbonate) :

সোডিয়াম কার্বনেটের গ্রাম-তুলাংক = 53 গ্রাম। সুতরাং $\left(\frac{N}{10}\right)$ দ্রবণ তৈরী করার জন্য 5.3 গ্রাম Na₂CO₃ প্রয়োজন।

পদ্ধতি : একটি ভালন বোতল বা ওয়েইং বোতলে (Weighing bottle) বিশুদ্ধ শুষ্ক সোডিয়াম কার্বনেট লবণ এবং ঠিক 5.3 গ্রাম সোডিয়াম কার্বনেট (Na₂CO₃) ওজন কর। এই 5.3 গ্রাম সোডিয়াম কার্বনেট একটি 1000 c.c. ফ্লাস্কে ঢাল। ফ্লাস্কের অর্ধেক পরিমাণ জল ঢাল এবং সোডিয়াম কার্বনেট দ্রবীভূত কর। এখন সোডিয়াম কার্বনেট দ্রবণে জল ঢালিয়া ফ্লাস্কের 1000 c.c. চিহ্ন বা দাগ পর্যন্ত পূর্ণ কর এবং কয়েকবার ফ্লাস্কটি ঝাঁকাইয়া লও।

এইভাবে যে দ্রবণ তৈরী করা হইল তাহাই $\left(\frac{N}{10}\right)$ Na₂CO₃ দ্রবণ।

যদি 1000 c.c. ক্লাস্কের বদলে 250 c.c. ক্লাস্ক দেওয়া হয় তবে সোডিয়াম কার্বনেট (Na_2CO_3) প্রয়োজন হইবে $5 \cdot 3/4 = 1 \cdot 325$ গ্রাম এবং 100 c.c. ক্লাস্ক দেওয়া হইলে Na_2CO_3 নিতে হইবে $5 \cdot 3/10 = \cdot 53$ গ্রাম।

ফ্যাক্টর (Factor) বা গুণনীয়ক নির্ণয়

যতখানি প্রয়োজন সঠিক সেই পরিমাণে কোন পদার্থ রাসায়নিক তুল্যদণ্ডে ওজন করা অত্যন্ত কষ্টকর ও সময়সাপেক্ষ। তাই যে-ওজন প্রয়োজন তার চেয়ে সাধারণত কিছু বেশী পরিমাণে দ্রব্য বস্তু ওজন করা হয় এবং নিম্নলিখিত উপায়ে দ্রবণের শক্তি বা মাত্রা নির্ণয় করা হয়।

মনে কর, $5 \cdot 3$ গ্রামের পরিবর্তে Na_2CO_3 ওজন করা হইল $5 \cdot 3552$ গ্রাম এবং ইহা 1000 c.c. জলে দ্রবীভূত করিয়া দ্রবণ তৈরী করা হইল।

এরূপ ক্ষেত্রে মাত্রা ঠিক $\left(\frac{N}{10}\right)$ নয়, ইহার চেয়ে কিছু বেশী। এই মাত্রা কত বেশী তাহা নির্ণয় করা যায় এইভাবে :

$5 \cdot 3$ গ্রাম Na_2CO_3 1000 c.c. জলে মিশাইয়া $\left(\frac{N}{10}\right)$ দ্রবণ তৈরী হয়

∴ 1 $5 \cdot 3 \left(\frac{N}{10}\right)$

এবং $5 \cdot 3552$ গ্রাম $5 \cdot 3552 \left(\frac{N}{10}\right)$

অর্থাৎ $5 \cdot 3552$ গ্রাম Na_2CO_3 1000 c.c. জলে মিশাইয়া

$1 \cdot 01 \left(\frac{N}{10}\right) \text{Na}_2\text{CO}_3$ দ্রবণ তৈরী হয়

এই $1 \cdot 01$ সংখ্যাকে বলা হয় $\left(\frac{N}{10}\right)$ দ্রবণের ফ্যাক্টর বা গুণনীয়ক

ইহার অর্থ 1 c.c. $1 \cdot 01 \left(\frac{N}{10}\right)$ দ্রবণ $\equiv 1 \cdot 01$ c.c. $\left(\frac{N}{10}\right)$ দ্রবণ

∴ 1000 c.c. $1 \cdot 01 \left(\frac{N}{10}\right)$ দ্রবণ $\equiv 1010$ c.c. $\left(\frac{N}{10}\right)$ দ্রবণ

সুতরাং $1 \cdot 01 \left(\frac{N}{10}\right)$ দ্রবণকে $\left(\frac{N}{10}\right)$ দ্রবণে পরিণত করার জন্য 1000 c.c.

$1 \cdot 01 \left(\frac{N}{10}\right) \text{Na}_2\text{CO}_3$ দ্রবণে $(1010 - 1000) = 10$ c.c. জল মিশাইতে

হইবে।

2. সালফিউরিক অ্যাসিডের দশমাংশ নরম্যাল (decinormal) দ্রবণ প্রস্তুতি : (Preparation of decinormal solution of sulphuric acid)

সালফিউরিক অ্যাসিডের (H_2SO_4) গ্রাম-তুল্যাংক = 49 গ্রাম। সুতরাং $\left(\frac{N}{10}\right) H_2SO_4$ দ্রবণ তৈরী করার জন্য 4.9 গ্রাম সালফিউরিক অ্যাসিড প্রয়োজন। কিন্তু 4.9 গ্রাম সালফিউরিক অ্যাসিড ওজন করা সম্ভব নয়। কারণ, এই অ্যাসিড কখনও বিশুদ্ধ অবস্থায় পাওয়া যায় না। এই অ্যাসিড (H_2SO_4) সাধারণ 95 % হইতে 98 % বিশুদ্ধ। সুতরাং সালফিউরিক অ্যাসিডের ঘনত্ব জানিয়া ইহা মাপা হয় আয়তন হিসাবে। অ্যাসিডের বোতলের গায়ে ঘনত্ব লেখা থাকে।

মনে কর, সালফিউরিক অ্যাসিড 97 % বিশুদ্ধ।

অর্থাৎ 97 গ্রাম বিশুদ্ধ অ্যাসিড আছে 100 গ্রাম সাধারণ অ্যাসিডে

$$\therefore 4.9 \dots \dots \dots \frac{100}{97} \times 4.9$$

$$= 5.051 \text{ গ্রাম অ্যাসিডে}$$

আমরা জানি, ভর = আয়তন \times ঘনত্ব, [অর্থাৎ $M = V \times D$]

মনে কর, অ্যাসিডের ঘনত্ব = 1.85 (বোতলের গায়ে লেখা থাকে)

$$\therefore \text{সুতরাং } V = \frac{M}{D} = \frac{5.051}{1.85} = 2.73 \text{ c.c.}$$

অর্থাৎ 2.73 c.c. অ্যাসিডে পাওয়া যাইবে 4.9 গ্রাম বিশুদ্ধ সালফিউরিক অ্যাসিড।

2.73 c.c. সালফিউরিক অ্যাসিড সহজেই পিপেট বা ব্যুরেটের সাহায্যে মাপা যায়। এই অ্যাসিড মাপিয়া 1000 c.c. ফ্লাস্কে ঢালিয়া ইহার মধ্যে জল মিশাইয়া 1000 c.c. চিহ্ন পর্যন্ত ফ্লাস্কটি পূর্ণ করিয়া যে দ্রবণ তৈরী হয় তাহাই H_2SO_4 -এর আনুমানিক $\left(\frac{N}{10}\right)$ দ্রবণ (approximate); ইহা সঠিক $\left(\frac{N}{10}\right)$ (accurate) দ্রবণ নয়। কারণ এইভাবে সালফিউরিক অ্যাসিডের নরম্যাল বা আংশিক নরম্যাল দ্রবণ তৈরী করা সম্ভব নয়।

অল্পরূপ পদ্ধতিতে হাইড্রোক্লোরিক বা নাইট্রিক অ্যাসিডেরও শুধুমাত্র আনুমানিক মাত্রার দ্রবণ তৈরী করা যায়।

সঠিক মাত্রা নির্ণয় : জাত মাত্রার সোডিয়াম কার্বনেটের দ্রবণের সঙ্গে আনুমানিক মাত্রার অ্যাসিড প্রশমিত করিয়া অ্যাসিডের সঠিক মাত্রা নির্ণয় করা হয়।

সঠিক, $\left(\frac{N}{10}\right)$ অ্যাসিড দ্রবণ তৈরী করার জন্য সঠিক $\left(\frac{N}{10}\right) \text{Na}_2\text{CO}_3$ দ্রবণের সঙ্গে $\left(\frac{N}{10}\right)$ আনুমানিক মাত্রার সালফিউরিক অ্যাসিড টাইট্রেশন বা প্রশমিত করিয়া এই অ্যাসিডের সঠিক মাত্রা নির্ণয় করিতে হয়।

মনে কর, $10 \text{ c. c. } \left(\frac{N}{10}\right) \text{Na}_2\text{CO}_3 \equiv 9.5 \text{ c. c. } \text{H}_2\text{SO}_4$

$\therefore 1000 \text{ c. c. } \left(\frac{N}{10}\right) \text{Na}_2\text{CO}_3 \equiv 950 \text{ c. c. } \text{H}_2\text{SO}_4$

কিন্তু $1000 \text{ c.c. } \left(\frac{N}{10}\right) \text{Na}_2\text{CO}_3$ দ্রবণে আছে 5.3 গ্রাম Na_2CO_3 এবং 5.3 গ্রাম Na_2CO_3 প্রশমনের জন্য প্রয়োজন 4.9 গ্রাম H_2SO_4

সুতরাং 950 c. c. সালফিউরিক অ্যাসিডের মধ্যে আছে 4.9 গ্রাম H_2SO_4 অ্যাসিড। এই অ্যাসিডের মধ্যে (1000 - 950) অর্থাৎ 50 c.c. জল মিশাইলে আনুমানিক $\left(\frac{N}{10}\right) \text{H}_2\text{SO}_4$ দ্রবণ সঠিক $\left(\frac{N}{10}\right) \text{H}_2\text{SO}_4$ দ্রবণে পরিণত হইবে।

এইভাবে প্রথমে আনুমানিক $\left(\frac{N}{10}\right) \text{HCl}$ বা $\left(\frac{N}{10}\right) \text{HNO}_3$ দ্রবণ তৈরী করিয়া পরে সঠিক $\left(\frac{N}{10}\right) \text{Na}_2\text{CO}_3$ দ্রবণের সঙ্গে প্রশমিত বা টাইট্রেট করিয়া সঠিক $\left(\frac{N}{10}\right) \text{HCl}$ বা $\left(\frac{N}{10}\right) \text{HNO}_3$ দ্রবণ তৈরী করা যায়।

3. $\left(\frac{N}{10}\right) \text{NaOH}$ দ্রবণ প্রস্তুতি [Preparation of $\left(\frac{N}{10}\right)$ caustic soda solution] :

কষ্টিক সোডার (NaOH) গ্রাম তুল্যাংক = 40 ; সুতরাং $\left(\frac{N}{10}\right)$ দ্রবণ তৈরী করার জন্য 4 গ্রাম কষ্টিক সোডার প্রয়োজন। কিন্তু ইহা (NaOH) অত্যন্ত উদ্‌গ্রাহী পদার্থ, তাই কষ্টিক সোডা সঠিকভাবে ওজন করা যায় না।

সেজন্য প্রথমে মোটামুটি 4 গ্রাম কঠিক সোডা (NaOH) ওজন করিয়া 1000 c.c. স্কেলে চিহ্নাক পর্যন্ত জল মিশাইয়া কঠিক সোডার আনুমানিক $\left(\frac{N}{10}\right)$ দ্রবণ তৈরী করা হয়।

আনুমানিক ক্ষার দ্রবণ সঠিক অ্যাসিড দ্রবণ দ্বারা প্রশমিত করিয়া ক্ষারের সঠিক নরমাল মাত্রা নির্ণয় করা হয়। অর্থাৎ, এই আনুমানিক $\left(\frac{N}{10}\right)$ NaOH দ্রবণ সঠিক $\left(\frac{N}{10}\right)$ HCl বা H_2SO_4 অ্যাসিড দ্রবণের সঙ্গে প্রশমিত করিয়া ইহার সঠিক মাত্রা নির্ণয় করা হয়।

মনে কর, টাইট্রেশনের পর দেখা গেল 25 c.c. NaOH

$\equiv 20$ c.c. $1.055 \left(\frac{N}{10}\right)$ অ্যাসিড দ্রবণ। আমরা জানি,

ক্ষারের আয়তন \times ক্ষারের মাত্রা = অ্যাসিডের আয়তন \times অ্যাসিডের মাত্রা

$$\therefore \text{ক্ষারের মাত্রা} = \frac{20 \times 1.055 \left(\frac{N}{10}\right)}{25} = .845 \left(\frac{N}{10}\right)$$

অর্থাৎ, আনুমানিক $\left(\frac{N}{10}\right)$ NaOH দ্রবণের 1000 c.c.তে আছে

3.38 গ্রাম NaOH

প্রাইমারী ও সেকেন্ডারী স্ট্যান্ডার্ড (Primary and Secondary Standard) : নরমাল দ্রবণ প্রস্তুতির জন্ত যে-সমস্ত রাসায়নিক ব্যবহার করা হয় তাহাদের বলা হয় স্ট্যান্ডার্ড বা প্রমাণ পদার্থ। যে সমস্ত পদার্থ সরাসরিভাবে ওজন করিয়া সঠিক প্রমাণ দ্রবণ তৈরী করার জন্ত ব্যবহার করা যায় তাহাদের বলা হয় প্রাইমারী স্ট্যান্ডার্ড। যথা : সোডিয়াম কার্বনেট, পটাসিয়াম ডাই-ক্রোমেট, অকজেলিক অ্যাসিড ইত্যাদি। যাহা সরাসরিভাবে ওজন করিয়া নরমাল দ্রবণ তৈরী করা যায় না তাহা সেকেন্ডারী স্ট্যান্ডার্ড। যথা, কঠিক সোডা, সালফিউরিক অ্যাসিড, সোডিয়াম থায়ো-সালফেট ইত্যাদি।

গণনা (Calculation)

✓ How many c.c. of 36 (N) H_2SO_4 soln. is required for the preparation of 60 c.c. of 6 (N) H_2SO_4 soln.

60 c.c. 6 (N) H_2SO_4 তৈরী করার জন্ত কত c.c. 36 (N) H_2SO_4 প্রয়োজন?

$$x \text{ c.c.} \times 36(\text{N}) \text{H}_2\text{SO}_4 \equiv 60 \text{ c.c.} \times 6 (\text{N}) \text{H}_2\text{SO}_4$$

$$\therefore x \text{ c.c.} = \frac{60 \times 6 (\text{N})}{36 (\text{N})} = 10 \text{ c.c.}$$

অর্থাৎ 10 c.c. 36 (N) H_2SO_4 অ্যাসিডে জল মিশাইয়া 60 c.c. দ্রবণ তৈরী করিলে তাহা 60 c.c. 6 (N) H_2SO_4 দ্রবণের সমান হইবে।

2. ✓ What is the normality of Na_2CO_3 soln. made by diluting 15 c.c. of 9 (N) Na_2CO_3 with 75 c.c. of water ?

15 c.c. 9 (N) Na_2CO_3 দ্রবণে 75 c.c. জল মিশাইলে Na_2CO_3 দ্রবণের নরম্যাল মাত্রা কত হইবে ?

$$15 \text{ c.c. } 9 (\text{N}) \text{Na}_2\text{CO}_3 + 75 \text{ c.c. জল} \equiv 90 \text{ c.c. অজ্ঞাত মাত্রার } \text{Na}_2\text{CO}_3 \text{ দ্রবণ।}$$

$$\text{আমরা জানি, আয়তন}_1 \times \text{মাত্রা}_1 = \text{আয়তন}_2 \times \text{মাত্রা}_2$$

$$\therefore 90 \text{ c.c.} \times (x) \text{Na}_2\text{CO}_3 = 15 \text{ c.c.} \times 9(\text{N}) \text{Na}_2\text{CO}_3$$

$$\therefore x = \frac{15 \times 9 (\text{N})}{90 \times (\text{N})} = 1.5 (\text{N})$$

সুতরাং জলমিশ্রিত Na_2CO_3 দ্রবণের নরম্যাল মাত্রা = 1.5 N

3. ✓ How many c.c. of 9 (N) H_2SO_4 soln. will be required to neutralise completely 20 c.c. 3.6 (N) NaOH soln ?

20 c.c. 3.6 (N) NaOH দ্রবণ প্রশমিত করিতে কত c.c. 9 (N) H_2SO_4 প্রয়োজন ?

$$\text{সূত্র অনুযায়ী, } V_1 \times S_1 = V_2 \times S_2$$

$$x \times 9 (\text{N}) \text{H}_2\text{SO}_4 \equiv 20 \text{ c.c.} \times 3.6 (\text{N}) \text{NaOH}$$

$$x = \frac{20 \times 3.6}{9} = 8 \text{ c.c. } 9 (\text{N}) \text{H}_2\text{SO}_4$$

4. ✓ What is the normality of a H_2SO_4 , 18.6 c.c. of which will neutralise 30 c.c. of 1.55 (N) KOH ?

যে 18.6 c.c. H_2SO_4 30 c.c. 1.55 (N) KOH প্রশমিত করে তাহার নরম্যাল মাত্রা কত ?

$$18.6 \text{ c.c. } x (\text{N}) \equiv 30 \text{ c.c.} \times 1.55 (\text{N})$$

$$\therefore x = \frac{30 \times 1.55}{18.6} = 2.5 (\text{N})$$

5. Calculate the amount in c.c. of 0.1 (N) H_2SO_4 necessary to react completely with a soln. that contain 0.125 gm of pure Na_2CO_3 .

0.125 গ্রাম শুদ্ধ Na_2CO_3 মিশ্রিত দ্রবণের সঙ্গে পূর্ণ বিক্রিয়ার জন্য কত c.c. 0.1 (N) H_2SO_4 প্রয়োজন ?

$$Na_2CO_3\text{-এর গ্রাম তুল্যাংক} = \frac{106}{2} = 53 \text{ গ্রাম।}$$

$$\therefore Na_2CO_3 \text{ দ্রবণের মাত্রা} = \frac{0.125}{53} (N) = 0.00236 (N)$$

$$0.00236 (N) Na_2CO_3 \equiv 0.00236 (N) H_2SO_4$$

$$\therefore x \text{ c.c. } 0.1 (N) H_2SO_4 = 0.00236 (N) H_2SO_4 \times 1000 \text{ c.c.}$$

$$\therefore x \text{ c.c.} = \frac{0.00236 \times 1000}{1} = 23.6 \text{ c.c.}$$

6. It is found that 25.5 c.c. of H_2SO_4 completely react with 1.96 gm. of pure Na_2CO_3 . What is the normality of the acid soln ?

যদি 25.5 c.c. H_2SO_4 1.96 গ্রাম শুদ্ধ Na_2CO_3 প্রশমিত করে তবে অ্যাসিডের নরম্যাল মাত্রা কত ?

$$Na_2CO_3\text{-এর গ্রাম তুল্যাঙ্ক} = \frac{106}{2} = 53$$

$$Na_2CO_3 \text{ দ্রবণের মাত্রা} = \frac{1.96}{53} (N) = 0.037 (N)$$

$$\text{অর্থাৎ } 0.037 (N) Na_2CO_3 \equiv 0.037 (N) H_2SO_4$$

মনে কর, x = অ্যাসিডের নরম্যাল মাত্রা

$$\therefore 25.5 \text{ c.c.} \times x (N) = 0.037 (N) \times 1000$$

$$\therefore y = \frac{0.037 \times 1000}{25.5} = 1.45 (N) H_2SO_4$$

7. How many c. c. of 20.2 per cent by wt. of active HCl having sp. gr. 1.10 will neutralise 20.5 c.c. of 1.05 (N) NaOH soln ?

[কত c.c. 20.2 % (ভৌলিক) সক্রিয় HCl (sp. gr. = 1.10) 20.5 c.c. 1.05 (N) NaOH প্রশমিত করিবে ?]

HCl অ্যাসিডের 1.10 আপেক্ষিক গুরুত্বের অর্থ 1 c. c. দ্রবণের ওজন 1.10 গ্রাম।

∴ 1 c.c. 20.2% HCl-এ পাওয়া যায়

$$= \left(1.10 \times \frac{20.2}{100} \right) \text{ গ্রাম} = .222 \text{ গ্রাম HCl}$$

∴ 1000 c.c. HCl-এ পাওয়া যায় = 222 গ্রাম HCl

$$1 \text{ (N) HCl} = 36.5 \text{ গ্রাম HCl}$$

$$\begin{aligned} \text{সুতরাং HCl দ্রবণের নরম্যাল মাত্রা} &= \frac{222}{36.5} \text{ (N)} \\ &= 6.082 \text{ (N)} \end{aligned}$$

এখন সূত্র অনুযায়ী,

$$V_1 \times S_1 = V_2 \times S_2$$

$$20.5 \text{ c.c.} \times 1.05 \text{ (N) NaOH} \equiv x \text{ c.c.} \times 6.082 \text{ (N) HCl}$$

$$\therefore x \text{ c.c.} = \frac{20.5 \text{ c.c.} \times 1.05 \text{ (N)}}{6.082 \text{ (N)}} = 3.53 \text{ c.c.}$$

1. 25.5 c. c. of HCl (sq. gr. 1.10 containing 20.2 % by wt. active (HCl) neutralises 21.5 c.c. of a NaOH soln. What is the normality of the NaOH soln. ?

25.5 c. c. HCl (আপেক্ষিক গুরুত্ব 1.10 এবং অ্যাসিডের মাত্রা তৌলিক হিসাবে 20.2 %) 21.5 c. c. NaOH দ্রবণ প্রশমিত করে। NaOH দ্রবণের নরম্যাল মাত্রা কত ?

$$7\text{নং গণনা অনুযায়ী HCl} = 6.082 \text{ (N)}$$

$$\text{সুতরাং সূত্র অনুযায়ী : } V_1 \times S_1 = V_2 \times S_2$$

$$25.5 \text{ c.c.} \times 6.082 \text{ (N) HCl} \equiv 21.5 \times x \text{ (N) NaOH}$$

$$\therefore x = \frac{25.5 \times 6.082}{21.5} = 7.2 \text{ (N)}$$

9. If 20 c. c. of 0.45 (N) NaOH soln. is added to 30 c. c. of 0.32 (N) HCl, is the resulting solution basic or acidic ? What is normality with respect to (a) the basic or acidic final soln. (b) the salt formed by this neutralisation ?

20 c. c. 0.45 (N) NaOH 30 c. c 0.32 (N) HCl দ্রবণে মিশ্রিত করিলে বিকৃত দ্রবণ অ্যাসিড-ধর্মী, না কার্বধর্মী হইবে ? (a) বিকৃত দ্রবণের

ক্ষার বা অ্যাসিড-ধর্মী দ্রবণের নরম্যাল মাত্রা কত ; (b) প্রশমিত লবণের নরম্যালিটি কত ?]

$$20 \text{ c.c.} \times 0.45 \text{ (N) NaOH} = 9 \text{ c.c. (N) NaOH}$$

$$30 \text{ c.c.} \times 0.32 \text{ (N) HCl} = 9.6 \text{ c.c. (H) HCl}$$

$$\text{সুতরাং অম্লধারী, } 9 \text{ c.c. (N) NaOH} \equiv 9 \text{ c.c. (N) HCl}$$

$$\begin{aligned} \text{কিন্তু (N) HCl আছে } 9.6 \text{ c.c. ; তাই অতিরিক্ত HCl আছে} \\ = (9.6 - 9) \text{ c.c.} = 0.6 \text{ c.c.} \end{aligned}$$

সুতরাং বিক্রিয়ার পরে দ্রবণ অ্যাসিড-ধর্মী হইবে।

$$\begin{aligned} (a) \text{ বিক্রিয়ার পরে দ্রবণের সমগ্র আয়তন} &= 20 \text{ c.c.} + 30 \text{ c.c.} \\ &= 50 \text{ c.c.} \end{aligned}$$

$$\text{এই } 50 \text{ c.c. দ্রবণে } 0.6 \text{ c.c. (N) HCl বর্তমান}$$

$$\therefore \text{ অ্যাসিডের নরম্যাল মাত্রা} = \frac{0.6}{50} \text{ (N)} = 0.012 \text{ (N) HCl}$$

$$\text{অবশিষ্ট অ্যাসিড-ধর্মী দ্রবণের মাত্রা} = 0.012 \text{ (N)}$$



অর্থাৎ 9 c.c. (N) NaOH 9 c.c. (N) HCl অ্যাসিডকে প্রশমিত করিয়া 9 c.c. (N) NaCl লবণ গঠন করিবে।

$$\text{এই } 9 \text{ c.c. (N) NaCl দ্রবণ পাওয়া যাইবে } 50 \text{ c.c. দ্রবণে ;}$$

$$\begin{aligned} \text{সুতরাং NaCl লবণের নরম্যাল মাত্রা} &= \frac{9}{50} \text{ (N)} \\ &= 0.18 \text{ (N) NaCl} \end{aligned}$$

$$\text{অর্থাৎ বিক্রিয়ায় গঠিত NaCl লবণের নরম্যাল মাত্রা} = 0.18 \text{ (N)}$$

10. How many c.c. of 10% Na_2CO_3 soln. will neutralise 1 litre of H_2SO_4 soln containing 4.9 gms. of acid ?

[4.9 গ্রাম H_2SO_4 অ্যাসিড দ্বারা তৈরী এক লিটার অ্যাসিড দ্রবণ কত আয়তন 10 % Na_2CO_3 দ্রবণ দ্বারা প্রশমিত করা সম্ভব ?

এক লিটার দ্রবণে 4.9 অর্থাৎ $\frac{4.9}{100}$ গ্রাম H_2SO_4 পাওয়া যায়। সুতরাং

$$\text{H}_2\text{SO}_4\text{-এর মাত্রা} = \left(\frac{N}{100} \right)$$

$\left(\frac{N}{10}\right) \text{H}_2\text{SO}_4$ সম আয়তনের $\left(\frac{N}{10}\right) \text{Na}_2\text{CO}_3$ প্রশমিত করে। আমরা জানি $\left(\frac{N}{10}\right)$ ভবণে Na_2CO_3 পাওয়া যায় = 5.3 গ্রাম

$$\begin{aligned} 10 \text{ গ্রাম } \text{Na}_2\text{CO}_3 \text{ পাওয়া যায়} & \quad 100 \text{ c. c. ভবণে} \\ \therefore 5.3 \quad \dots \quad \dots & \quad \frac{100}{10} \times 5.3 \text{ c. c. } ,, \\ & = 53 \text{ c. c. ভবণে} \end{aligned}$$

11. How much Na_2CO_3 will be required to neutralise 50 c. c. (N) H_2SO_4 ?

[50 c. c. (N) H_2SO_4 অ্যাসিড প্রশমিত করার জন্য কত ওজনের Na_2CO_3 প্রয়োজন ?]

$$\begin{aligned} 50 \text{ c. c. (N) } \text{H}_2\text{SO}_4 & \equiv 50 \text{ c. c. (N) } \text{Na}_2\text{CO}_3 \\ \text{কিন্তু } 100 \text{ c. c. (N) } \text{Na}_2\text{CO}_3 & \text{ ভবণে পাওয়া যায় } 53 \text{ গ্রাম } \text{Na}_2\text{CO}_3 \\ \therefore 50 \text{ c. c. (N) } \text{Na}_2\text{CO}_3 & \dots \dots 2.65 \text{ গ্রাম } \text{Na}_2\text{CO}_3 \end{aligned}$$

12. 22.5 c. c. Na_2CO_3 neutralises 20 c. c. $\left(\frac{N}{10}\right) \text{HNO}_3$. Determine the normality and gram per litre weight of Na_2CO_3 .

[22.5 c. c. Na_2CO_3 প্রশমিত করে 20 c. c. $\left(\frac{N}{10}\right) \text{HNO}_3$; নরমাল মাত্রা হিসাবে Na_2CO_3 -এর মাত্রা নির্ণয় কর এবং লিটার প্রতি Na_2CO_3 -এর ওজন স্থির কর।

$$\begin{aligned} 22.5 \text{ c. c. of } \text{Na}_2\text{CO}_3 & \equiv 20 \text{ c. c. } \left(\frac{N}{10}\right) \text{HNO}_3 \\ & \equiv 20 \text{ c. c. } 0.1 \text{ (N) } \text{HNO}_3 \\ \therefore \text{Na}_2\text{CO}_3 \text{ ভবণের মাত্রা} & = \frac{\text{অ্যাসিডের আয়তন} \times \text{অ্যাসিডের মাত্রা}}{\text{Na}_2\text{CO}_3 \text{ ভবণের আয়তন}} \\ & = \frac{20 \times 0.1 \text{ (N)}}{22.5} = 0.89 \text{ (N)} \end{aligned}$$

কিন্তু 1000 c. c. (N) Na_2CO_3 -এর মধ্যে পাওয়া যায় 53 গ্রাম Na_2CO_3
 $\therefore 1000 \text{ c. c. } \cdot 089 \text{ (N)} \dots \dots 53 \times \cdot 089$
 $= 4.72 \text{ গ্রাম } \text{Na}_2\text{CO}_3$

13. 25 c. c. alkali is mixed with 8 c. c. 0.75 (N) soln. of an acid and for its complete neutralisation 15 c.c. .8 (N) H_2SO_4 is added. What is the strength of the alkali ?

[25 c. c. ক্ষার দ্রবণ 0.75 (N) মাত্রার 8 c. c. অ্যাসিডের সঙ্গে মিশানো হইল এবং ক্ষারের সম্পূর্ণ প্রশমনের জন্ত আরও 15 c. c. .8 (N) H_2SO_4 দ্রবণ প্রয়োজন। ক্ষারের মাত্রা বা শক্তি কত ?]

$$\begin{aligned} 8 \text{ c. c. of } \cdot 75 \text{ (N) অ্যাসিড} &= (8 \times \cdot 75) \text{ c. c. (N) অ্যাসিড} \\ 15 \text{ c. c. of } \cdot 8 \text{ (N) } \text{H}_2\text{SO}_4 &= (15 \times \cdot 8) \text{ c. c. (N) } \text{H}_2\text{SO}_4 \\ \therefore \text{ অ্যাসিডের সমগ্র আয়তন} &= (8 \times \cdot 75 + 15 \times \cdot 8) \text{ c. c.} \\ &= 18 \text{ c. c. (N) অ্যাসিড} \end{aligned}$$

কিন্তু 25 c. c. X (N) ক্ষার $\equiv 18 \text{ c. c. (N) অ্যাসিড}$ ।

$$\therefore X = \frac{18}{25} = \cdot 72 \text{ (N)} ; \text{ অর্থাৎ, ক্ষারের মাত্রা} = \cdot 72 \text{ (N)}$$

14. 25 c.c. NaOH soln. neutralises 22.5 c. c. of a di-basic acid. Molecular wt. of the acid is 126 and 250 c. c. of the acid contain 1.4175 gm acid ; 10 c. c. of the same alkali neutralises 8 c.c. of H_2SO_4 of unknown strength. Determine the normal strength of H_2SO_4 .

[25 c. c. NaOH দ্রবণ 22.5 c. c. ডাইবেসিক অ্যাসিড দ্রবণকে প্রশমিত করে। অ্যাসিডের আণবিক ওজন 126 এবং এই অ্যাসিডের 250 c. c. দ্রবণে আছে 1.4175 গ্রাম অ্যাসিড। একই ক্ষার দ্রবণের 10 c. c. আবার প্রশমিত করে 8 c. c. অজ্ঞাত মাত্রার H_2SO_4 দ্রবণ। H_2SO_4 -এর নরম্যাল মাত্রা নির্ণয় কর।]

$$\text{ডাইবেসিক অ্যাসিডের তুল্যাংকভার} = \frac{126}{2} = 63$$

\therefore ডাইবেসিক অ্যাসিডের (N) নরমেল দ্রবণের 1000 c. c. দ্রবণে আছে
 63 গ্রাম অ্যাসিড

কিন্তু আমরা জানি,

250 c. c ডাইবেসিক অ্যাসিড দ্রবণে আছে 1.4175 গ্রাম অ্যাসিড

∴ 1000 c.c. ... 5.67 গ্রাম অ্যাসিড

$$\text{হুতরাং অ্যাসিডের মাত্রা} = \frac{5.67}{63} (N) = .09 (N)$$

আবার দেখা যায়, 25 c. c. ক্ষার দ্রবণ \equiv 22.5 c.c. অ্যাসিড দ্রবণ

অথবা 10 c.c. ক্ষার দ্রবণ \equiv 9 c.c. অ্যাসিড দ্রবণ

কিন্তু প্রশ্ন অনুযায়ী আবার দেখা যায়,

10 c.c. ক্ষার দ্রবণ \equiv 8 c.c. H_2SO_4

হুতরাং 8 c.c. (X) $H_2SO_4 \equiv$ 9 c.c. .09 (N) ডাইবেসিক অ্যাসিড দ্রবণ

নরম্যাল মাত্রা যদি হয় X

$$\text{তবে, } X (N) \times 8 = 9 \times .09 (N)$$

$$\text{অথবা } X = \frac{9 \times .09}{8} = 1.0125 \quad \left\{ \quad X = \frac{9 \times .09}{8} = 1.0125 \right.$$

অর্থাৎ H_2SO_4 -এর নরম্যাল মাত্রা $= 1.0125 (N)$

15. 20 c.c. H_2SO_4 soln. neutralises 21.2 c.c. 3% Na_2CO_3 soln. How would you change the strength of the acid to deci-normality ?

[20 c.c. H_2SO_4 দ্রবণ 21.2 3% Na_2CO_3 দ্রবণ প্রশমিত করে। অ্যাসিডের মাত্রাকে কিভাবে দশমাংশিক নরম্যাল মাত্রায় পরিণত করিবে ?

$$3\% Na_2CO_3 \text{ দ্রবণের মাত্রা} = \frac{3}{5.3} (N) = \frac{30}{53} \left(\frac{N}{10} \right)$$

$$20 \text{ c.c. } H_2SO_4 \equiv 21.2 \text{ c.c. } \frac{30}{5.3} \left(\frac{N}{10} \right) Na_2CO_3 \text{ দ্রবণ}$$

$$\equiv \frac{21.2 \times 30}{5.3} \text{ c.c. } \left(\frac{N}{10} \right) Na_2CO_3 \text{ দ্রবণ}$$

$$\equiv 120 \text{ c.c. } \left(\frac{N}{10} \right) Na_2CO_3 \text{ দ্রবণ}$$

সুতরাং, H_2SO_4 দ্রবণকে $\left(\frac{N}{10}\right)$ মাত্রার দ্রবণে পরিণত করার জন্য $(120 - 20) = 100$ c.c. জল প্রতি 20 c.c. অ্যাসিড দ্রবণে অথবা 5 c.c. জল প্রতি 1 c.c. অ্যাসিড দ্রবণে মিশাইতে হইবে।

16. 1.524 gm. of NH_4Cl is dissolved in water and 50 c.c. (N) KOH are added to it. The soln. is heated till ammonia is evolved. The rest of the soln. is neutralised by 30.95 c.c. of (N) H_2SO_4 . Find the percentage strength of NH_3 in NH_4Cl .

[1.524 গ্রাম NH_4Cl জলে মিশানো হইল এবং ইহাতে 50 c.c. (N) KOH দ্রবণ ঢালা হইল। যতক্ষণ পর্যন্ত NH_3 বাহির হইবে ততক্ষণ পর্যন্ত এই মিশ্রণ উত্তপ্ত করা হইল। ইহার পরে অবশিষ্ট দ্রবণকে 30.95 c.c. (N) H_2SO_4 দ্বারা প্রশমিত করা হইল। NH_4Cl -এর মধ্যে কত শতাংশ NH_3 বর্তমান ?]

$$30.95 \text{ c.c. (N) } H_2SO_4 = 30.95 \text{ c.c. (N) KOH}$$

সুতরাং, $(50 - 30.95)$ c.c. (N) KOH প্রয়োজন হয় NH_4Cl -এর সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইয়া NH_3 তৈরী করার জন্য।

$$\text{অর্থাৎ } (50 - 30.95) = 19.05 \text{ c.c. (N) KOH}$$

$$\equiv 19.05 \text{ c.c. (N) } NH_3 ;$$

কিন্তু অ্যামোনিয়ার (NH_3) গ্রাম-তুলাংক = 17

অথবা 1000 c.c. (N) NH_3 দ্রবণে NH_3 আছে 17 গ্রাম

অথবা 19.05 c.c. (N) NH_3 32385 গ্রাম

সুতরাং 1.524 গ্রাম NH_4Cl -এর মধ্যে আছে 32385 গ্রাম NH_3

$$\text{অর্থাৎ 100 গ্রাম } NH_4Cl\text{-এর মধ্যে আছে } \frac{32385 \times 100}{1.524} = 21.3 \text{ গ্রাম}$$

17. How much $\left(\frac{N}{10}\right)$ HCl will be required to neutralise lime obtained by heating 1000 gm. of $CaCO_3$?

[1000 গ্রাম $CaCO_3$ উত্তপ্ত করিয়া যে-চুন পাওয়া যায় তাহা প্রশমন করিতে কত $\left(\frac{N}{10}\right)$ HCl লাগিবে ?]

CaCO_3 -এর গ্রাম-তুল্যাংক = 50 গ্রাম, সুতরাং 1000 গ্রাম CaCO_3 20 গ্রাম-তুল্যাংক CaCO_3 -এর সমান। 20 গ্রাম-তুল্যাংক পরিমাণ CaCO_3 20 গ্রাম-তুল্যাংক পরিমাণ CaO উৎপন্ন করিবে এবং এই 30 গ্রাম তুল্যাংক CaO প্রশমিত করার জন্য প্রয়োজন 20 গ্রাম-তুল্যাংক HCl

অথবা, প্রয়োজন 20 লিটার (N) HCl

অথবা, 200 লিটার $\left(\frac{N}{10}\right)$ HCl

18/ 4.74 gram per litre NaOH solution is prepared. How much HCl gas in c. c. at N. T. P. will be required to neutralise 60 c. c. of alkali solution ?

[লিটার প্রতি 4.74 গ্রাম NaOH দ্রবণ তৈরী করা হইল। 60 c. c. ক্ষার দ্রবণ প্রশমন করার জন্য N. T. P.-তে কত আয়তনের HCl গ্যাস প্রয়োজন ?]

1000 c. c. NaOH দ্রবণে আছে 4.74 গ্রাম NaOH

$$\text{ক্ষার দ্রবণের মাত্রা} = \frac{4.74}{40} (N) = .1185 (N)$$

সুতরাং 60 c. c. ক্ষার দ্রবণ = $(60 \times .1185)$ c. c. (N) ক্ষার দ্রবণ
কিন্তু 1000 c. c. (N) ক্ষার N. T. P.-তে 22.4 লিটার HCl গ্যাস প্রশমিত করে [কারণ, এক গ্রাম-তুল্যাংক HCl = 36.5 গ্রাম HCl = 22.4 লিটার N. T. P.-তে]

$\therefore (60 \times .1185)$ c. c. (N) NaOH দ্রবণ N. T. P.-তে প্রশমিত করে

$$\frac{60 \times .1185 \times 22.4}{1000} = .1592 \text{ লিটার } \text{HCl}$$

16/ How much NH_3 will be evolved at 27°C and 750 mm. pressure from 10 gm. of NH_4Cl ? How much $\left(\frac{N}{10}\right)$ H_2SO_4 will be neutralised by this amount of ammonia ?

[10 গ্রাম NH_4Cl হইতে 27°C এবং 750 mm. চাপে কত NH_3 পাওয়া যাইবে ? এই NH_3 কত আয়তনে $\left(\frac{N}{10}\right)$ H_2SO_4 অ্যাসিড প্রশমিত করিবে ?]

10 গ্রাম $\text{NH}_4\text{Cl} = \frac{10}{53.5}$ গ্রাম-তুলাংক পরিমাণ NH_4Cl এবং

$\frac{10}{53.5}$ গ্রাম-তুলাংক NH_4Cl হইতে N. T. P.-তে NH_3 পাওয়া যাইবে

$\frac{10}{53.5} \times 22.4$ লিটার = 4.1869 লিটার।

[কারণ, প্রতি গ্রাম-তুলাংক গ্যাসীয় পদার্থ N. T. P.তে = 22.4 লিটার]

যদি 27°C ও 750 mm. চাপে 4.1869 লিটার NH_3 গ্যাসের আয়তন হয় = V c. c.

তবে, $V = \frac{4.1869 \times 760 \times 300}{750 \times 273} = 4.6$ লিটার [কারণ $\frac{V_1 P_1}{T_1} = \frac{V_2 P_2}{T_2}$]

আবার, N. T. P তে 4.1869 লিটার NH_3

$$= \left(\frac{4.1869}{22.4} \right) \times 49 \text{ গ্রাম } \text{H}_2\text{SO}_4$$

$$= \frac{4.1869}{22.4} \text{ লিটার (N) } \text{H}_2\text{SO}_4$$

$$= \frac{4.1869 \times 10}{22.4} \text{ লিটার } \left(\frac{\text{N}}{10} \right) \text{H}_2\text{SO}_4$$

$$= 1.869 \text{ লিটার } \left(\frac{\text{N}}{10} \right) \text{H}_2\text{SO}_4$$

Q28. A solution of caustic soda prepared containing 4.74 gms./litre. Calculate the volume of HCl gas at N. T. P. which when dissolved in water will neutralise 60 c. c. of the alkali soln.

[প্রতি লিটারে 4.74 গ্রাম মিশ্রিত করিয়া NaOH দ্রবণ তৈরী করা হইল। N. T. P.তে কত আয়তনে HCl গ্যাস জলে দ্রবীভূত করিয়া সেই অ্যাসিড দ্রবণ কত আয়তন পরিমাণে ব্যবহার করিলে 60 c. c. ক্ষার দ্রবণ প্রশমিত করা যাইবে ?]

$$\text{NaOH দ্রবণের মাত্রা: } \frac{4.74}{40}(\text{N})$$

$$\therefore 60 \text{ c. c. ক্ষার দ্রবণ} = \left(60 \times \frac{4.74}{40} \right) \text{ c.c. (N)} = 7.11 \text{ c.c. (N) দ্রবণ}$$

যেহেতু 1000 c.c. (N) দ্রবণে থাকে এক গ্রাম তুল্যাংক কার (NaOH)
 সুতরাং $7.11 \text{ c.c. (N) NaOH দ্রবণে আছে} = \frac{7.11}{1000}$
 $= .00711 \text{ গ্রাম-তুল্যাংক কার}$

এই গ্রাম-তুল্যাংক পরিমাণ কার সমতুল্যাংকের HCl গ্যাস প্রশমিত করিবে। যথা :

N. T. P. তে এক গ্রাম-তুল্যাংক HCl গ্যাসের আয়তন = 22.4 লিটার
 $\therefore \text{ N. T. P-তে } .00711 \text{ গ্রাম তুল্যাংক HCl গ্যাসের আয়তন}$
 $= 22.4 \times .00711 = .1593 \text{ লিটার।}$

21. One gram of impure Sodium carbonate is dissolved in water and the solution made up to 250 c.c. To 50 c.c. of this solution 30.4 c.c. of 0.15 (N) HCl are added and the mixture requires for neutralisation 10 c.c. of 0.12 (N) NaOH soln. Determine the strength of the impure carbonate soln. in terms of normality and percentage of pure sodium carbonate in the impure sample.

[এক গ্রাম অশুদ্ধ Na_2CO_3 জলে মিশ্রিত করিয়া 250 c. c. দ্রবণ তৈরী করা হইল। এই 50 c. c. দ্রবণে 30.4 c.c. 0.15 (N) HCl মিশ্রিত করা হইল এবং এই মিশ্রণকে প্রশমিত করার জন্য 10 c. c. 0.12 (N) NaOH প্রয়োজন। অশুদ্ধ Na_2CO_3 দ্রবণের নরমেল মাত্রা এবং বিশুদ্ধ Na_2CO_3 -এর শতাংশিক মাত্রা স্থির কর।

মনে কর, Na_2CO_3 দ্রবণের মাত্রা = X (N)

$\therefore 50 \text{ c.c. X (N) Na}_2\text{CO}_3 = (50 \times X) \text{ c.c. (N) Na}_2\text{CO}_3$

এবং $10 \text{ c.c. 0.12 (N) NaOH} = (10 \times 0.12) \text{ c.c. (N) NaOH}$
 $= 1.2 \text{ c.c. (N) NaOH}$

$\therefore \text{ Na}_2\text{CO}_3$ ও NaOH দ্রবণের,

অর্থাৎ কার দ্রবণের সমগ্র আয়তন = $(50 X + 1.2) \text{ c.c. (N) দ্রবণ}$
 প্রশ্ন অনুযায়ী, $30.4 \text{ c.c. 0.15 (N) HCl}$
 $= (30.4 \times 0.15) \text{ c.c.} = 4.56 \text{ c.c. (N) HCl}$

$$\therefore (50X + 1.2) \text{ c.c. (N)HCl} = 4.56 \text{ c.c. (N)HCl}$$

$$\text{অথবা } 50X + 1.2 = 4.56 ; \text{ অর্থাৎ } X = .0672 \text{ (N)}$$

প্রতি লিটার (N) Na_2CO_3 দ্রবণে পাওয়া যায় 53 গ্রাম Na_2CO_3

$$\therefore 250 \text{ c.c. } .0672 \text{ (N) } \text{Na}_2\text{CO}_3 \text{ দ্রবণে পাওয়া যায়}$$

$$53 \times .0672 = .8904 \text{ গ্রাম } \text{Na}_2\text{CO}_3$$

অর্থাৎ, 1 গ্রাম অন্তর্দ Na_2CO_3 -এ আছে .8904 গ্রাম Na_2CO_3 ; সুতরাং 100 গ্রাম অন্তর্দ Na_2CO_3 -তে আছে 89.04 গ্রাম বিশুদ্ধ Na_2CO_3 .

অম্লশীলনী

- ✓ 1. প্রশমন ক্রিয়া কাকে বলে ? একটি প্রশমন ক্রিয়ার পরীক্ষা বর্ণনা কর ।
- ✓ 2. অম্লমিতি বা ক্ষারমিতি বলিতে কি বোঝ ? অজ্ঞাত অ্যাসিড বা ক্ষারের মাত্রা নির্ণয়ের জন্য কি কি বিষয় জানা প্রয়োজন ? একটি পরীক্ষা বর্ণনা কবিতা বুঝাইয়া দাও ?
- ✓ 3. অ্যাসিড, ক্ষার ও লবণের তুল্যাংক বলিতে কি বোঝ ? HCl , Ca(OH)_2 , NaCl , MgO —ইহাদের তুল্যাংক কত ?
- ✓ 4. নবম্যাল ও মোলার দ্রবণের অর্থ কি ? Na_2CO_3 , NaOH , HCl ও H_2SO_4 এই কয়টি পদার্থের ক্ষেত্রে নবম্যাল ও মোলার দ্রবণের সম্বন্ধ বুঝাইয়া দাও ।
5. 10% Na_2CO_3 দ্রবণকে কিভাবে নবম্যাল এবং দশমাংশিক নবম্যাল দ্রবণে পরিণত করিবে ?
6. 60 c.c. 1.6 (N) NaOH দ্রবণে কত গ্রাম NaOH আছে ? 10 c.c. 2(N) দ্রবণে কত গ্রাম Na_2CO_3 আছে ?
7. 1.5 c.c. (N) দ্রবণ কত c.c. দ্বিগুণ নবম্যাল, দশমাংশিক নবম্যাল ও শতাংশিত নবম্যাল দ্রবণের সমান ?
8. 10 c.c. (N) অ্যাসিড দ্রবণ 5 c.c. অজ্ঞাত মাত্রার ক্ষার দ্রবণ প্রশমিত করে ? কিভাবে অজ্ঞাত মাত্রার দ্রবণকে নবম্যাল দ্রবণে পরিণত করিবে ?
9. 200 c.c. .01 (N) দ্রবণ কত নবম্যাল দ্রবণের সমান ? ইহাকে নবম্যাল দ্রবণে পরিণত করার জন্য কত c.c. জল মিশানো প্রয়োজন ?
10. 25 c.c. 1.4 (N) দ্রবণের সঙ্গে কত c.c. জল মিশাইয়া ইহাকে নবম্যাল দ্রবণে পরিণত করা সম্ভব ?
11. নিম্নলিখিত দ্রবণগুলি নবম্যাল মাত্রায় পরিবর্তিত কর :

[ক] 10% NaOH দ্রবণ ;	[খ] 5.56 গ্রাম/লিটার Na_2CO_3 দ্রবণ ;
[গ] 8.65 গ্রাম/লিটার HCl ;	[ঘ] 15 c.c. .001 (N) দ্রবণ ।

12. নিম্নলিখিত দ্রবণগুলির মাত্রা গ্রাম/লিটারে প্রকাশ কর :

[ক] $5(N) HCl$; [খ] $1.5(N) HNO_3$; [গ] $\left(\frac{N}{100}\right) Na_2CO_3$,

[ঘ] $5(N) NaCl$.

18. নিম্নলিখিত দ্রবণে কত পরিমাণ দ্রব্য আছে :—

[i] $20.5 \text{ c.c. } \left(\frac{N}{10}\right) Na_2CO_3$ দ্রবণ ; [ii] $10 \text{ c.c. } .5(N) H_2SO_4$;

[iii] $40 \text{ c.c. } 2(N) NaOH$ দ্রবণ ।

14. কত c.c. 10% সোডিয়াম কার্বনেটের দ্রবণ 1000 c.c. $\left(\frac{N}{10}\right) H_2SO_4$ দ্রবণ প্রশমিত করিবে ?

15. $10 \text{ c.c. } Na_2CO_3$ দ্রবণ $8.2 \text{ c.c. } \left[\frac{N}{10}\right] HCl$ প্রশমিত করে, এখন (i) নবম্যাল মাত্রায় এবং [ii] লিটার প্রতি গ্রাম হিসাবে Na_2CO_3 -এর মাত্রা নির্ণয় কর ।

16. 0.15 গ্রাম $CaCO_3$ 50 c.c. লব্ HCl প্রশমিত করে। অ্যাসিডের নবম্যাল মাত্রা নির্ণয় কর ।

17. $10 \text{ c.c. } \left(\frac{N}{2}\right) HCl$, $120 \text{ c.c. } .01(N) HCl$, $16.5 \text{ c.c. } \left(\frac{N}{10}\right) HCl$, এবং $85.5 \text{ c.c. } \left(\frac{N}{100}\right) HCl$ একত্রে মিশানো হইল। মিশ্রিত HCl অ্যাসিডের মাত্রা নির্ণয় কর ।

18. দশমাংশিক নবম্যাল দ্রবণ কাকে বলে? $20 \text{ c.c. } H_2SO_4$ $21 \text{ c.c. } 8\% Na_2CO_3$ দ্রবণ প্রশমিত করে। অ্যাসিডের দ্রবণকে কভাবে দশমাংশিক নবম্যাল দ্রবণে পরিণত করিবে ?

19. 25 c.c. ক্ষার দ্রবণকে $8 \text{ c.c. } .75(N)$ লবণ এবং $15 \text{ c.c. } .8(N)$ দ্রবণ দ্বারা প্রশমিত করা হইল। ক্ষার দ্রবণের মাত্রা নির্ণয় কর ।

20. কত c.c. দশমাংশিক নবম্যাল KOH দ্রবণ 19.8 c.c. অর্ধ-নবম্যাল HCl দ্রবণ প্রশমিত করিবে ?

Questions to be discussed

1. Define the equivalent weights of acid, base and salt. What are the gram equivalent weights of pure sodium carbonate, caustic soda and $CaSO_4$, $5H_2O$; $NaCl$ and MgO ?

2. What is normal solution ? How would you prepare a normal solution of sodium carbonate ? What is molar solution ?

3. What do you understand by neutralisation ? Describe a simple experiment of neutralisation ?

4. What is acidimetry and alkalimetry ? How would you determine the strength of an acid with the help of a standard solution of sodium carbonate ?

5. How much Na_2CO_3 would you take to prepare its decinormal solution in a 100 c. c. bottle ? Can you prepare a standard solution of H_2SO_4 by direct measuring of laboratory acid ? Define primary and secondary standard.

6. How would you relate 10 % Na_2CO_3 solution to $\left(\frac{N}{10}\right)$ and (N) solution ? Describe how would you prepare (N) Na_2CO_3 soln.

7. How much NaOH will be available in 60 c.c. of 1'6 (N) NaOH sol. ?

What will be the amount of Na_2CO_3 in 10 c.c. of 2(N) soln ?

[Ans : 38'4 গ্রাম NaOH : 106 গ্রাম Na_2CO_3

8. 10 c. c. (N) acid neutralises 5 c. c. alkali of unknown strength. How would you prepare a normal solution of the alkali ?

9. 1'5 c. c. (N) solution is equivalent to how many c. c. of 2N, $\frac{N}{10}$ and $\frac{N}{100}$ solution ? What will be the volume of 200 c.c. '01 (N) sol. when reduced to normality ?

[Ans : '75 c.c. ; 15 c.c. ; 150 c.c. 2 c.c.

10. How much water is to be added to 25 c.c. of 1'4 (N) solution to reduce it to a normal solution ? [Ans : 10 c.c.]

11. Determine the number of gram equivalent of solute in (a) 500 c.c. of 2 (N) H_2SO_4 soln. (b) 500 c.c. of 6(N) H_2SO_4 soln.

[Ans 1 গ্রাম তুল্যাক ; 3 গ্রাম তুল্যাক]

12. Find the number of gram equivalents in (a) 250 c.c. of 0'5 (N) HNO_3 soln. (b) 25 c.c. of 0'125 (N) KOH soln. (c) 100 c.c. of 0'25(N) $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$ soln.

[Ans : (a) 0'125 গ্রাম তুল্যাক ; (b) '003 গ্রামতুল্যাক]

(c) '25 গ্রাম তুল্যাক]

13. Find the number of grams of solute required for the preparation of (a) 1 litre of '05(N) $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$ soln. (b) 15 c.c. of 15(N) NH_3 soln. (c) 20 c.c. of 9(N) H_3PO_3 soln.

[Ans : (a) 3'3 গ্রাম ; (b) 3'8 গ্রাম ; (c) 4'9 গ্রাম]

14. Find the weights of the solute present in (a) 25 c.c. of 105(N) H_2SO_4 (b) 20.5 c.c. of (N) NaOH (factor=.95)

[Ans : (a) 1.019 গ্রাম (b) 1.09 গ্রাম]

15. Determine the normality of (a) 21 gm. KOH in 2.5 litre of soln. (b) 4.9 gram H_3PO_3 in 400 c.c. of the soln, (c) 5% NaOH soln. (d) Na_2CO_3 of 13.25 gm/litre strength.

[Ans : (a) 0.15N (b) 0.45N ; (c) .9N ; (d) .25N]

16. Calculate the strength of the following as gram per litre : (a) 10 (N) HCl ; (b) 3.44(N) HNO_3 ; (c) $\left(\frac{N}{10}\right) Na_2CO_3$ (factor=1.02) (d) 40(N) NH_3 .

[Ans : (a) 365 গ্রাম (b) 216.72 গ্রাম (c) 5.446 গ্রাম (d) 680 গ্রাম]

17. How would you calculate the following solution to normal strength ?

- (i) 10% NaOH soln. ; (ii) 5.56 gram per litre Na_2CO_3 soln.
(iii) 3.65 gm/litre HCl, (iv) 5 c.c. .001 (N) sol.

[Ans : (i) 2.5 N ; (ii) 1.5 N ; (iii) .1 N ; (iv) .005 N]

18. Express the strength of the following solution in terms of gram per litre :

- (i) 5(N) HCl ; (ii) 1.5 (N) HNO_3 (iii) $\left(\frac{N}{100}\right) Na_2CO_3$.
(iv) 5(N) NaCl.

[Ans : (i) 5×36.5 গ্রাম ; (ii) 1.5×63 গ্রাম

(iii) .53 গ্রাম (iv) 292.5 গ্রাম]

19. Calculate the amount of the substances in grams in the following solution :

- (i) 20.5 c.c. $\left(\frac{N}{10}\right) Na_2CO_3$; (ii) 10 c.c. 5 (N) H_2SO_4
(iii) 40 c.c. 2 (N) NaOH (iv) 5 c.c. .01 (N) HCl.

[Ans : (i) 1.086 গ্রাম ; (ii) .049 গ্রাম (iii) 3.2 গ্রাম ;
(iv) .1825 গ্রাম]

20. How much of 10% Na_2CO_3 soln. will be required to neutralise 1000 c.c. $\left(\frac{N}{10}\right) H_2SO_4$ solution ? [Ans : 53 c. c.]

✓ 21. 10 c.c. of Na_2CO_3 is required to neutralise 8.2 c.c. $\left(\frac{N}{10}\right)$ HCl. Calculate the strength of Na_2CO_3 in terms of

(i) normality (ii) gram per litre. [Ans : .082 (N) (ii) 2.546 গ্রাম]

✓ 22. 0.5 gram of CaCO_3 is required to neutralise 50 c.c. of dil. HCl ; calculate the normality of the acid. [Ans : 2N]

✓ 23. 15 c.c. of $\left(\frac{N}{2}\right)$ HCl, 120 c.c. .01 (N) HCl, 16.5 c.c. $\left(\frac{N}{10}\right)$ HCl and 36.5 c.c. $\left(\frac{N}{100}\right)$ HCl are mixed together. Calculate the strength of the acid. [Ans : .056N]

✓ 24. What is decinormal solution of H_2SO_4 ? 20 c.c. H_2SO_4 neutralise 21.2 c.c. 3% Na_2CO_3 . How would you reduce the strength of the acid to deci-normality ? [Na=23 ; S=32]

[Ans : প্রতি 1 c.c. H_2SO_4 অগ্নিভে 5 c.c. জল মিশাইতে হইবে।]

25. Attempt any two of the following problems :

✕ (i) Determine (a) how many c.c. of 15 (N) NH_3 soln. is necessary to prepare 60 c.c. 5 (N) NH_3 soln. (b) normality of HNO_3 made by diluting 22.5 c.c. 16 (N) HNO_3 with water to 60 c.c. [Ans : (a) 20 c.c. (b) 6 (N)]

(ii) What volume of 36 (N) H_2SO_4 soln. will be necessary to prepare 30 c.c. of 1.2 (N) H_2SO_4 ? [Ans : 1 c.c.]

(iii) How much water in c.c. is required to make 30 c.c. of 0.3 (N) HCl from 12 (N) HCl ? [Ans : 28.67 c.c.]

(iv) If 50 c.c. water is added to 10 c.c. of (N) HNO_3 what is the normality of the soln. ? [Ans : N]

(v) Convert 29.8 c.c. of 0.1383 (N) KOH to the equivalent volume of (N) KOH. [Ans : 4.12 c.c.]

(vi) How many c.c. of 0.4 (N) KOH soln. will be necessary to neutralise 10 c.c. of (a) 0.1 (N) HCl ; (b) 0.1 (N) H_2SO_4 (c) 0.05 (N) H_3PO_4 (d) (N) HNO_3 ?

[Ans : (a) 2.5 c.c. (b) 2.5 c.c. (c) 1.25 c.c. (d) 25 c.c.]

(vii) How many c.c. of 0.5 (N) HCl will react completely with 0.51 gram of lime stone (96% pure CaCO_3) [Ans : 20.4 c.c.]

(viii) 24 c.c. of H_2SO_4 reacts completely with 0.265 gram of pure Na_2CO_3 . Calculate the normality of the acid.

[Ans : 0.25 (N)]

(ix) Calculate in c.c. the volume of 2.5 (N) NaOH necessary to neutralise completely 10 c. c. of H_2SO_4 having sp. gr. of 1.84 and containing 98.0% by weight of active H_2SO_4

[Ans. 147 c.c.]

(x) How much of 0.6 (N) HNO_3 in c.c. will react completely with 31.1 c.c. of Na_2CO_3 soln. (sp. gr. 1.10 and containing 10 per cent by wt. pure Na_2CO_3) ?

[Ans. 107 c.c.]

26. How many c.c. of a decinormal soln. of KOH are required to neutralise 19.8 c.c. of semi-normal hydrochloric acid ?

[Ans. 99 c.c.]

27. To 50 c. c. of a soln. of HCl 25 c. c. of 0.82 (N) NaOH soln. were added. The excess of acid in the soln. required 30 c. c. of 0.09 (N) Na_2CO_3 soln. for neutralisation. Calculate the normality of the soln. and the number of gms. per litre of the soln.

[Ans. 0.464 (N) ; 16.936 gms.]

28. 10 gms. of caustic soda, containing 95% of pure NaOH are dissolved in 200 c. c. of water. 50 c. c. of 1.5 (N) HCl are mixed with the soln. and then diluted to 500 c. c. Calculate the acidity and alkalinity of the resultant mixture and find the strength in terms of normality.

[Ans. 0.325 (N) Alkali]

29. 0.5 c.c. of H_2SO_4 is dissolved in water and the volume made up to 500 c.c. 10.2 c.c. of this diluted acid neutralise exactly 22.7 c.c. of $\left(\frac{N}{10}\right)$ Na_2CO_3 soln. What volume of water must be added to 400 c.c. of the diluted acid to make it exactly deci-normal ?

[Ans. 490.1 c.c.]

30. 10 gms of soda crystal ($\text{Na}_2\text{CO}_3, 10 \text{ H}_2\text{O}$) are required to neutralise 50 c.c. of a sample of HCl soln. How many c.c. of this acid must be diluted and made up to one litre that may get a (N) soln. of HCl ?

[Ans. 715.3 c.c.]

31. A specimen of lime stone contain 60% CaCO_3 . Calculate the amount of stone which will be required to generate sufficient CO_2 to convert one litre of (N) NaOH soln. into sodium carbonate ?

[Ans. 83.3 gms]

32. 0.2815 gm of CaCO_3 after dissolving in 30 c.c. of (N) HNO_3 required 24.43 c.c. of (N) NaOH for excess of acid. Calculate the percentage of CO_2 in the sample.

[Ans. 43.53%]

33. 25 c.c. of NaOH soln neutralise exactly 22.5 c.c. of a soln of a dibasic acid (containing 1.4175 gms in 250 c.c. of molecular wt. of which is 126, and 10 c.c. of the same NaOH soln. also neutralise exactly 8 c.c. of a soln H_2SO_4 . Calculate the strength of H_2SO_4 in terms of normality. [Ans. 0.1012 N]

34. 1.216 gms of $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$ were boiled with an excess of NaOH and NH_3 collected in 100 c.c. of (N) H_2SO_4 . The excess of acid required 81.6 c.c. (N) NaOH for neutralisation. Calculate the percentage of NH_3 in $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$. [Ans. 25.72]

35. A specimen of chalk contain CaSO_4 as impurity. 1 gm of the sample was treated with 230 c.c. $\left(\frac{\text{N}}{10}\right)$ HCl. The excess of acid required 8 c.c. of 0.45 (N) NaOH for neutralisation. Calculate the percentage of chalk in the sample. [Ans. 47%]

36. What volume of 0.976 (N) H_2SO_4 will neutralise 10 c.c. 1.14 (N) NaOH ? [Ans. 11.4 c.c.]

37. 55 c.c. of NaOH soln. required 41 c.c. of (N) H_2SO_4 to neutralise it. Calculate the strength of the alkali soln. in terms of (a) normality and (b) percentage.

[Ans. (a) 0.7454(N) (b) 2.98 %]

38. 1.3456 gm of Na_2CO_3 are dissolved in water and the volume of the soln. made up to 250 c.c. ; 25 c.c. of the soln. exactly neutralise 24.85 c.c. of a soln. of H_2SO_4 . Calculate the normality of (a) Na_2CO_3 soln, (b) acid soln and (c) the amount of Na_2SO_4 formed on neutralisation.

[Ans : (a) 0.1016 (N) ; (b) 0.1022 (N) (c) Na_2SO_4 0.1803 gm.]

39. 0.4 gm. of pure CaCO_3 was found to neutralise 45 c.c. of dilute HCl. Calculate the normality of the acid.

[Ans. 0.1778 (N)]

40. 2 gms of the carbonate of a metal were dissolved in 50 c.c. of (N) HCl. The resulting liquid required 100 c.c. of $\left(\frac{\text{N}}{10}\right)$ NaOH soln. to neutralise. Calculate the equivalent wt. of the carbonate. [Ans. 0.50]

ଜୈବ ରାସାୟନ

রাসায়নিক শব্দ-পরিচিতি ও পরিভাষা : জৈব রসায়ন—Organic Chemistry ; কার্বন যৌগের রসায়ন—Chemistry of Carbon compounds ; প্রাণ-শক্তি—Vital force ; জটিল—Complex ; গঠন-কাঠামো বা আকৃতি—Structure ; আয়নীয় গঠন—Ionic structure ; মন্থর বিক্রিয়া—Slow reaction ; বিষম বিক্রিয়া—Different reaction ; বিবশক বা অসারক—Anaesthesia.

জৈব রসায়নের ইতিহাস, জৈব রসায়নের বর্তমান সংজ্ঞা, জৈব রসায়ন ও অজৈব রসায়নের সাধারণ পার্থক্য এবং জৈব রসায়নের অবদান সংক্ষেপে বর্ণনা করিয়া জৈব রসায়নের অস্তিত্ব পাঠ্যবিষয় আবস্ত কবা বাঞ্ছনীয়।

জীবজগতে প্রাণী ও উদ্ভিদজাত বস্তুগুলি প্রকৃতির এক অদ্ভুত বিস্ময়। কার্বন ও হাইড্রোজেন এবং সেই সঙ্গে অক্সিজেন ও নাইট্রোজেন—মূলত এই চারটি মাত্র মৌলিক পদার্থ দ্বারা গঠিত প্রায় দশ লক্ষ জৈববস্তুর সন্ধান পাওয়া গিয়াছে। পক্ষান্তরে প্রায় একশতটি প্রাকৃতিক মৌলিক পদার্থ দ্বারা গঠিত অজৈব বস্তুর সংখ্যা পঁচাত্তর হাজারের বেশি নয়। এই জৈব বস্তুগুলির প্রকৃতি, রাসায়নিক ধর্ম এবং গঠনের মূল রহস্য ঊনবিংশ শতাব্দীর প্রথমার্ধেও ছিল অজ্ঞাত। বহুকাল হইতে বিজ্ঞানী ও অবিজ্ঞানী—সবাইকার ধারণা ছিল যে জৈব বস্তু একমাত্র প্রাণধর্মী জীব হইতে উদ্ভূত হয়, এবং সব জৈব বস্তুর গঠন-প্রকৃতি কোন বিশেষ প্রাণশক্তি (vital force) দ্বারা প্রভাবিত। এই কারণেই জৈবিক উৎস ছাড়া কৃত্রিমভাবে কোন জৈব বস্তু তৈরী করা সম্ভব নয়।

সুদূর প্রাচীনকালেও মানব সভ্যতায় অগণিত জৈব বস্তুর উৎপাদন ও ব্যবহার প্রচলিত ছিল। তৈল, ঘি, মাখন, শর্করা, সুগন্ধি, ভিনিগার, রজন—অনুরূপ অজস্র জৈব বস্তু ছাড়াও নানারূপ প্রাকৃতিক জৈব বস্তু ব্যবহার করিয়া রঙ তৈরীর শিল্প, সুরাসার বা অ্যালকোহল-শিল্প, এবং সাবান শিল্পের ত্রায় অনেকরকম শিল্প গড়িয়া উঠে।

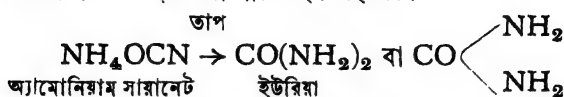
এই সমস্ত জৈবিক বস্তুর গঠন-প্রকৃতির সন্ধান শুরু হয় আঠার শতাব্দীতে। এই সময় শিলী, ল্যাভয়সিয়ের, বার্জিলাস, বার্থোলে প্রমুখ বিজ্ঞানীরা

প্রাকৃতিক জৈব পদার্থ হইতে পাতন ও গাঁজান (distillation and fermentation) পন্থায় অনেক রকম জৈবিক অ্যাসিড এবং কতকগুলি জৈব বস্তু তৈরী করিতে সক্ষম হন। ল্যাভয়সিয়্যারের পরীক্ষায় জানা যায় যে প্রতিটি জৈব পদার্থের প্রধান উপাদান কার্বন ও হাইড্রোজেন। পরে আরও জানা যায় যে অনেক জৈব পদার্থের মধ্যে অক্সিজেন এবং নাইট্রোজেনও পাওয়া যায়। পরবর্তী গবেষণায় দেখা যায়, কোন কোন জৈবিক পদার্থের মধ্যে সালফার, ফসফরাস, ছ্যালোজেন এবং বিশেষ কয়েকটি ধাতুও পাওয়া যায়।

জৈব পদার্থের গবেষণায় বিজ্ঞানী বার্জিলাস প্রমাণ করেন যে জৈব (organic) পদার্থগুলি অজৈব (inorganic) পদার্থের ত্রায় রসায়নের একই মূল সূত্র অনুসরণ করে। কিন্তু এই সিদ্ধান্তের সঙ্গে জৈব বস্তুর গঠনে আরেকটি বিস্ময়কর তথ্যের সন্ধান পাওয়া যায়। অজৈব বস্তুর ক্ষেত্রে দেখা যায়, হাইড্রোজেন ও অক্সিজেন দ্বারা গঠিত H_2O —এই ফর্মুলায় একমাত্র জল ছাড়া আর কোন বস্তুর পরিচয় দেওয়া যায় না। সেইরূপ H , O ও S দ্বারা গঠিত সালফিউরিক অ্যাসিড নামের একটি মাত্র পদার্থের ফর্মুলা— H_2SO_4 ; এরূপ ফর্মুলা দ্বারা অত্র কোন পদার্থের পরিচয় দেওয়া সম্ভব নয়। কিন্তু C , H ও O —এই তিনটি মৌলিক পদার্থ দ্বারা গঠিত C_2H_6O —এরূপ একটি মাত্র ফর্মুলায় দুইটি জৈবিক পদার্থ পাওয়া যায়। ইহার একটি গ্যাসীয় পদার্থ ইথার এবং অপরটি তরল পদার্থ অ্যালকোহল। C , H ও O দ্বারা গঠিত একটিমাত্র $C_8H_{12}O_4$ ফর্মুলায় 66টি বিভিন্ন জৈব যৌগের পরিচয় দেওয়া যায়। একই মৌলিক পদার্থের একই সংখ্যক পরমাণু দ্বারা গঠিত হওয়া সত্ত্বেও যে এরূপ বিভিন্ন জৈব যৌগ গঠিত হইতে পারে, জৈব বস্তুর এরূপ বিচিত্র গঠনবিধি লক্ষ্য করিয়া বার্জিলাস এবং অগ্রাণ্ড বিজ্ঞানীরা নিঃসন্দেহ হন যে কোন প্রাণশক্তির প্রক্রিয়া ভিন্ন একই সংখ্যক একই রকম মৌলিক পদার্থ দ্বারা এরূপ বিভিন্ন জৈব যৌগ গঠিত হওয়া সম্ভব নয়। এই যুক্তি বিশেষ প্রতিষ্ঠালাভ করে এইজন্য যে, এ সময়ে অজৈব পদার্থ হইতে কৃত্রিমভাবে কোন জৈব পদার্থ তৈরী করার কোন উপায় জানা ছিল না।

1828 খ্রীষ্টাব্দে সুইডিস বিজ্ঞানী বার্জিলাসের জার্মান ছাত্র উহ্লার (Wohler) আকস্মিক একটি ঐতিহাসিক আবিষ্কার করিতে সক্ষম হন। তিনি অ্যামোনিয়া (NH_3) এবং সায়ানিক অ্যাসিডের ($CNOH$) সংযোগে

অ্যামোনিয়াম সায়ানেট (NH_4OCN) তৈরী করার সময় দৈবক্রমে একটি অজ্ঞাত জৈব পদার্থ আবিষ্কার করেন। পরীক্ষায় দেখা যায় এই জৈব পদার্থটি প্রাকৃতিক জৈব পদার্থ ইউরিয়া (Urea)। ইহা সমস্ত স্তন্যপায়ী জীবের মূত্রের মধ্যে পাওয়া যায়। ইউরিয়া গঠিত হয় এইভাবে :



কৃত্রিমভাবে ইউরিয়া উৎপাদনে সক্ষম হইয়া উহ্‌লার বার্জিলাসকে এক চিঠি লিখিয়া জানান “প্রাণীর পাকায় ছাড়াও আমি ইউরিয়া তৈরী করিতে পারি।” উহ্‌লারের পরীক্ষায় সর্বপ্রথম প্রমাণিত হয় যে অজৈব পদার্থ হইতে কৃত্রিমভাবে জৈব পদার্থ তৈরী করা যায়। উহ্‌লারের পরে কৃত্রিমভাবে আরও অনেক জৈব পদার্থ তৈরী করা সম্ভব হয়।

জীবন্ত পদার্থ হইতে পাওয়া যায় বলিয়া এবং প্রাণশক্তির প্রভাবে গঠিত হয় এই ধারণা করিয়া আগে জৈব বস্তুর রসায়ন-বিদ্যাকে জৈব রসায়ন বা ‘অরগেনিক কেমিস্ট্রি’ (Organic Chemistry) বলা হইত। কিন্তু পরবর্তী গবেষণায় জানা যায় যে জৈব ও অজৈব বস্তুর গঠনে মূলত কোন পার্থক্য নাই। জৈব বস্তুর গঠন কোন প্রাণশক্তির উপর নির্ভরশীল নয় এবং প্রতিটি জৈব বস্তুর মূল উপাদান প্রধানত মৌলিক পদার্থ কার্বন। তাই জৈব রসায়নকে বর্তমানে কার্বন যৌগের রসায়ন ‘কেমিস্ট্রি অব কার্বন কম্পাউন্ডস্’ (Chemistry of Carbon compounds) নামেও অভিহিত করা হয়। যেহেতু অধিকাংশ জৈব যৌগে কার্বনের সহিত অবিচ্ছেদ্য উপাদানরূপে হাইড্রোজেন বর্তমান থাকে সেহেতু জৈব রসায়নকে বর্তমানে হাইড্রোকার্বন যৌগের রসায়ন বা ‘কেমিস্ট্রি অব হাইড্রোকার্বনস্’ (Chemistry of Hydrocarbons and their derivatives) নামেও কথিত হইতে পারে।

জৈব রসায়নের প্রধান বৈশিষ্ট্য

জৈব রসায়ন মূলত কার্বন যৌগের রসায়ন। কার্বনের দুইটি অক্সাইড এবং বিভিন্ন ধাতুর কার্বনেট বা কারবাইড এরূপ অল্পরূপ কয়েকটি যৌগ ছাড়া অত্যন্ত প্রায় সমস্ত কার্বন যৌগ জৈব রসায়নের অন্তর্ভুক্ত। জৈব ও অজৈব তথা অরগেনিক ও ইন-অরগেনিক রসায়নের মধ্যে মূলত কোন পার্থক্য নাই।

কিন্তু জৈব যৌগের প্রাচুর্য এবং অজৈব যৌগ হইতে কয়েকটি বিষয়ে জৈব যৌগের বৈশিষ্ট্যের জ্ঞান রসায়নের পার্থক্য ও স্বকীয়তা প্রাণধানযোগ্য। জৈব রসায়নের বৈশিষ্ট্যগুলি অমূরূপ :

(i) কার্বন যৌগ : জৈব পদার্থ মাঝেই মৌলিক পদার্থ কার্বন বর্তমান। যথা : মিথেন (CH_4), বেঞ্জিন (C_6H_6) ইত্যাদি। কিন্তু কোন যৌগে কার্বন বর্তমান থাকিলেই তাহা জৈব যৌগ হয় না। যেমন : সোডিয়াম কার্বনেট (Na_2CO_3) অজৈব যৌগ।

(ii) জৈব পদার্থের মৌল ও যৌগ সংখ্যা : জৈব যৌগ কার্বন, হাইড্রোজেন, অক্সিজেন ও নাইট্রোজেন—প্রধানত এই চার রকম মৌলিক পদার্থ দ্বারা গঠিত। অবশ্য কোন কোন জৈব বস্তুতে সালফার, হ্যালোজেন এবং কোন কোন ধাতুও পাওয়া যায়। পক্ষান্তরে অজৈব যৌগ প্রায় 92 রকম মৌলিক পদার্থ দ্বারা গঠিত। তাহা সত্ত্বেও এপর্যন্ত আবিষ্কৃত জৈব যৌগের সংখ্যা প্রায় দশ লক্ষ ; কিন্তু অজৈব যৌগের সংখ্যা পঁচাত্তর হাজারের বেশী নয়।

(iii) জৈব যৌগ গঠনের জটিলতা : জৈব যৌগের গঠন জটিল, কিন্তু অজৈব যৌগের গঠন সরল। কোন কোন জৈব যৌগ C, H ও O—মাত্র এই তিন রকম মৌলিক পদার্থ দ্বারা গঠিত কিন্তু ইহাদের পরমাণুর সংখ্যা হাজারের চেয়ে বেশি। যেমন, এক ধরনের স্টার্চ জাতীয় জৈব বস্তুর ফর্মুলা $\text{C}_{1200}\text{H}_{2000}\text{O}_{1000}$ । কিন্তু অজৈব বস্তুর ফর্মুলা অনেক সরল। যেমন, H_2O , H_2SO_4 , $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ ইত্যাদি।

(iv) একই মৌলের একই সংখ্যক পরমাণু দ্বারা বিভিন্ন জৈব যৌগ গঠন : ফর্মুলা এক হইলেও জৈব যৌগ বিভিন্ন হইতে পারে। যেমন, $\text{C}_2\text{H}_6\text{O}$ —এই ফর্মুলা দ্বারা ইথাইল অ্যালকোহল এবং মিথাইল ইথার—এই দুই রকম বিভিন্ন জৈব যৌগ নির্দেশ করা যায়। $\text{C}_{10}\text{O}_3\text{H}_{13}\text{N}$ —এই ফর্মুলায় 135 রকম জৈব পদার্থের আণবিক ফর্মুলার পরিচয় দেওয়া যায়। কিন্তু অজৈব যৌগে একটি ফর্মুলায় একটি মাত্র যৌগে নির্দেশ করে। H_2SO_4 —এরূপ অজৈব যৌগের ফর্মুলায় একমাত্র সালফিউরিক অ্যাসিড ছাড়া অন্য কোন অজৈব যৌগের পরিচয় দেওয়া সম্ভব নয়।

(v) জৈব যৌগের আকৃতি বা গঠন-কাঠামো : একই ফর্মুলায় ভিন্ন ভিন্ন জৈব যৌগ পাওয়া যায় ইহাদের পরমাণুর বিত্বাসের বিভিন্নতার জ্ঞান। অণুর

কাঠামোর অভ্যন্তরে পরমাণুর একরূপ বিতাসকে বলা হয় অণুর আকৃতি গঠন কাঠামো বা স্ট্রাকচার (structure)।

জৈব যৌগে একই পরমাণুপুঞ্জের বিভিন্ন বিতাস তথা স্ট্রাকচার গঠন সম্ভব, এবং অনেক অণুর ক্ষেত্রেই একরূপ দেখা যায়। তাই, জৈব যৌগে একই ফর্মুলায় বিভিন্ন যৌগ গঠন সম্ভব। কিন্তু অজৈব যৌগে একই ফর্মুলায় ভিন্ন ভিন্ন যৌগ গঠন সম্ভব নয়।

(vi) **জৈব যৌগের আয়নীয় গঠন:** জৈব যৌগ সাধারণত ‘ইলেকট্রোভ্যালেন্ট’ বা আয়নীয় যোজ্যতার যৌগ রূপে গঠিত নয়,—ইহারা প্রধানত ‘কো-ভ্যালেন্ট’ বা সম-যোজ্যতার যৌগ রূপে গঠিত। কিন্তু অজৈব যৌগের গঠন প্রধানত জৈব যৌগের বিপরীত। তাই, জৈব যৌগ সাধারণত জলে অদ্রবণীয় কিন্তু জৈব তরলে দ্রবণীয়। জলীয় দ্রবণে অজৈব যৌগের তড়িৎ-বিশ্লেষণ ঘটে কিন্তু জৈব যৌগের তড়িৎ-বিশ্লেষণ খুব কম ক্ষেত্রেই ঘটে। জৈব পদার্থের গলনাংক ও স্ফুটনাংকের মাত্রা কম কিন্তু অজৈব পদার্থের গলনাংক ও স্ফুটনাংকের মাত্রা বেশী।

(vii) **জৈব যৌগের মস্তুর বিক্রিয়া:** সাধারণত জৈব যৌগের আয়নীয় বিশ্লেষণ ঘটে না। তাই জৈব যৌগের বিক্রিয়ার জন্ম অনেক বেশি সময় প্রয়োজন। কিন্তু সাধারণত অজৈব যৌগের আয়নীয় বিশ্লেষণ ঘটে বলিয়া ইহাদের বিক্রিয়া দ্রুত গতিতে অস্থগিত হয়।

(viii) **জৈব যৌগের উপরে তাপের প্রভাব:** জৈব যৌগ অতিরিক্ত তাপের প্রভাবে সহজেই ভাঙিয়া যায় এবং ইহাদের গলনাংক ও স্ফুটনাংকের মাত্রা কম। কিন্তু অজৈব যৌগ সাধারণত উচ্চ তাপ সহ্য করিতে পারে এবং ইহাদের গলনাংক ও স্ফুটনাংকের মাত্রাও বেশী।

(ix) **জৈব যৌগের উপর জারক ও বিজারক দ্রব্যের বিষম ক্রিয়া:** একই জারক বা বিজারক দ্রব্য বিভিন্ন শ্রেণীর জৈব যৌগের উপরে বিভিন্ন রকম বিক্রিয়া ঘটায়। কিন্তু অজৈব যৌগে একরকম জারক বা বিজারক দ্রব্য একই রকম বিক্রিয়া ঘটায়।

(x) **জৈব বিক্রিয়ার উপাদান:** জৈব বিক্রিয়ায় উৎপন্ন দ্রব্য সাধারণত বিষাক্ত নয়। তাই জৈব বিক্রিয়ায় উৎপন্ন দ্রব্যের পরিশোধন প্রয়োজন হয়।

জৈব রসায়নের অবদান

জৈব রসায়নের কাছে আমাদের জীবন ও সভ্যতার ঋণ অপরিমিত। আমাদের খাদ্য, বস্ত্র, স্বাস্থ্য,—আমাদের নিত্য প্রয়োজনীয় অগণিত বস্তু—আমাদের সভ্যতার নানা উপাদান জৈব বস্তুর উপর নির্ভরশীল। প্রাণী ও উদ্ভিদজাত জৈব বস্তু আহরণ করিয়া এবং অগণিত জৈব বস্তুর ধর্ম ও প্রকৃতি বিশ্লেষণ করিয়া,—জীবন ও সভ্যতার প্রয়োজনে নানাভাবে জৈব বস্তুর প্রয়োগ করিয়া এবং বর্তমানে রসায়ন বিজ্ঞানীর গবেষণাগারে নানা রকম কৃত্রিম জৈব বস্তু আবিষ্কার ও শিল্পশালায় ইহাদের ব্যাপক উৎপাদন ব্যবস্থা প্রবর্তন করিয়া মানব সভ্যতার প্রভূত উন্নতি সাধন করা সম্ভব হইয়াছে এবং হইতেছে।

সুখম খাদ্য : আমাদের আহার্য দ্রব্য প্রায় সবই জৈব পদার্থ। এই সমস্ত আহার্য দ্রব্যের ধর্ম, প্রকৃতি ও গঠন জানিয়া সুখম খাদ্যের তালিকা প্রবর্তন করিয়া এবং প্রাকৃতিক আহার্য বস্তু হইতে নানারূপ খাদ্য প্রস্তুত করিয়া ও খাদ্য সংরক্ষণের উপায় উদ্ভাবন করিয়া জৈব রসায়ন আমাদের খাদ্য ও স্বাস্থ্য ব্যবস্থার উন্নতি করিয়াছে। ভিটামিন আবিষ্কার এবং কৃত্রিমভাবে ভিটামিন তৈরী করার উপায় বাহির হওয়ার ফলে আমাদের স্বাস্থ্যোন্নতির অনেক রহস্য জৈব রসায়ন আমাদের আয়ত্তে আনিয়া দিয়াছে।

বস্ত্র : সূতি, পশম বা পশম জাতীয় বস্ত্র জৈব পদার্থ হইতে তৈরী করা হয়। জৈব রসায়নের আবিষ্কারের ফলে বস্ত্রশিল্পের প্রভূত উন্নতি সম্ভব হইয়াছে ; এবং বর্তমানে 'নাইলন', কৃত্রিম সিল্ক ইত্যাদি নানা রকম বস্ত্র কৃত্রিমভাবে তৈরী হইতেছে।

জ্বালানী : কাঠ, কয়লা, পেট্রল প্রভৃতি জ্বালানীমাতেই জৈব পদার্থ। জৈব রসায়নীর এই সব প্রাকৃতিক জ্বালানী হইতে কোল গ্যাস, ওয়াটার গ্যাস, প্রডিউসার গ্যাস ইত্যাদি নানারূপ জ্বালানী গ্যাস আবিষ্কার করিয়াছেন। বিভিন্ন শিল্পে জ্বালানী রূপে এই সমস্ত গ্যাস প্রয়োগ করা হইতেছে। কাঠ ও কয়লা পাতিত করিয়া আলকাতরা ও জ্বালানী গ্যাস এবং আলকাতরা পাতিত করিয়া পিচ এবং বেঞ্জিন, টলুইন, ফিনল, নেপথালিন ইত্যাদি অনেক রকম জৈব বস্তু আবিষ্কার করা সম্ভব হইয়াছে। খনিজ তৈল হইতেও পেট্রল, কেরোসিন, মবিল তেল, মোম ইত্যাদি আবিষ্কৃত হইয়াছে। এখন কৃত্রিমভাবে কয়লা হইতে কৃত্রিম পেট্রল এবং আরও অগাঢ় কৃত্রিম তৈল তৈরী করাও জৈব রসায়নীদের পক্ষে সম্ভব হইয়াছে।

প্লাস্টিক জৈব : কৃত্রিম কাঠ, নানা রকম প্লাস্টিক, ব্যাকেলাইট জাতীয় নানা রকম কৃত্রিম প্লাস্টিকের আবিষ্কারে এবং কৃত্রিম রবার উৎপাদনের উপায় উদ্ভাবনের ফলে গৃহসজ্জা, আসবাবপত্র এবং যানবাহন চলাচলের অভাবনীয় উন্নতি সাধিত হইয়াছে।

ঔষধ ও রসায়ন : নানা প্রকার ফল ও ফুল হইতে স্নগন্ধি ও রসসার আহরণ ও বর্তমানে কৃত্রিমভাবে এই সমস্ত বস্তুর উৎপাদন-পন্থা উদ্ভাবন করিয়া এবং নানারূপ উদ্ভিদ হইতে ঔষধ আবিষ্কার ও প্রয়োগ করিয়া জৈব রসায়নীরা মানব সভ্যতার অপরিমেয় কল্যাণ সাধন করিয়াছেন। ক্লোরোফর্ম, আয়োডোফর্ম এবং এরূপ বিভিন্ন ধরনের বিবশক ও জীবাণুনাশক জৈব পদার্থ আবিষ্কার করিয়া একদিকে যেমন চিকিৎসা-বিজ্ঞানের বহুল উন্নতি সাধিত হইয়াছে, তেমনি কৃত্রিমভাবে অগণিত ঔষধ প্রস্তুত করিয়া এবং পেনিসিলিন, স্ট্রেপটোমাইসিন ও ক্লোরোমাইসিটিন জাতীয় বিশ্বয়কর নানা রকম জৈব বস্তুর আবিষ্কার করিয়া জৈব রসায়ন আমাদের রোগ ও ব্যাধির হাত হইতে রক্ষা করার নিত্য নূতন উপায় উদ্ভাবন করিতেছে।

কৃত্রিম রাসায়নিক : প্রাকৃতিক জৈব বস্তুর উপরে মানব সভ্যতাকে এখন আর সম্পূর্ণরূপে নির্ভর করিতে হয় না। নীল, কর্পূর, কুইনিন ইত্যাদির জন্ত এখন আর মানুষ প্রকৃতির মুখাপেক্ষী নয়। কৃত্রিম নীল উৎপাদনের ফলে ব্যাপক নীল চাষ একেবারে বন্ধ হইয়া গিয়াছে। আলকাতরা হইতে যে-সমস্ত জৈব পদার্থ পাওয়া যায় তাহা ব্যবহার করিয়া এখন বিরাট রঙ-শিল্প গড়িয়া উঠিয়াছে। জৈব রসায়নের অবদানে এখন নানারূপ সাবান তৈরী করা সম্ভব। কাগজ, কালি, ক্যালিকো প্রিন্টিং, মোম, রজন, ট্যানিং এবং ডিনামাইট ও অগ্নাশ্রু বিস্ফোরক দ্রব্যের অগণিত শিল্প জৈব রসায়নের অবদানে গড়িয়া উঠিয়াছে।

প্রাকৃতিক প্রাণী ও উদ্ভিদের ভাণ্ডার হইতে জৈববস্তু আহরণ করিয়া এবং জৈব রসায়নীর গবেষণাগারে নানারূপ কৃত্রিম জৈব পদার্থ আবিষ্কার করিয়া মানব সভ্যতার প্রকৃত কল্যাণ সাধনের অপরিমিত সম্ভাবনায় জৈব রসায়ন গত দেড় শত বৎসরের প্রচেষ্টায় এক বিশ্বয়কর প্রগতির পথে অগ্রসর হইয়া চলিয়াছে।

অনুশীলনী

1. জৈব রসায়নকে এখন কার্বন যৌগের রসায়ন বলা হয় কেন? সংক্ষেপে ইহার কারণ বর্ণনা কর?
2. জৈব ও অজৈব রসায়নে পার্থক্য কি?
3. জৈব রসায়নের ভূমিকা বা অবদান সংক্ষেপে বর্ণনা কর।

Questions to be discussed

1. What is organic Chemistry? Why is it also known now as Carbon Chemistry?
 2. What are the differences between Organic and Inorganic Chemistry?
 3. What is the utility of Organic Chemistry? Illustrate with examples.
-

রাসায়নিক শব্দ পরিচিতি ও পরিভাষা : জ্বালানী—Fuel ; পিট কয়লা—Peat ; বাদামী কয়লা—Lignite ; সাধারণ কয়লা—Bituminous coal ; অ্যানথ্রেসাইট—Anthracite ; অন্তর্ধূম পাতন—Destructive distillation ; হিমকার—Condenser ; কাঠ-গ্যাস—Wood gas ; ধোঁতাগার—Washer ; পরিশোধক—Purifier ; শোধনাগার—Refinery ; বিমান স্পিরিট—Aviation spirit ; প্যারারফিন তেল—Paraffin oil ; ভারী তেল—Heavy oil ; লুব্রিকেটিং তেল—Lubricating oil ; প্যারারফিন মোম—Paraffin wax ; কয়লার হাইড্রোজিনেশন—Hydrogenation of coal ; প্রাকৃতিক গ্যাস—Natural gas ; প্রযোজক গ্যাস—Producer gas ; উদক গ্যাস—Water gas.

কঠিন, তরল ও গ্যাসীয় জ্বালানীর উদাহরণ এবং উদক গ্যাস বা ওয়াটার গ্যাস ও প্রডিউসার গ্যাস পাঠক্রমের অন্তর্ভুক্ত। কয়লার অন্তর্ধূম পাতন, এরূপ পাতনের বিভিন্ন পযায় ও পাতনজাত আলকাতরা, অ্যামোনিয়া ও হাইড্রোজেন সালফাইডের অপসারণ, কাঠের অন্তর্ধূম পাতন এবং পেট্রোলিয়ামের অন্তর্ধূম পাতন পাঠক্রমের অন্তর্ভুক্ত বিষয়। গ্যাস উৎপাদনের বর্ণনায় বাণিজ্যিক গ্যাস চুল্লীর বর্ণনা দেওয়ার প্রয়োজন নাই। শুধু বিভিন্ন পদার্থের রাসায়নিক পদ্ধতি, বিক্রিয়াব ও বিক্রিয়ায় উৎপন্ন পদার্থ এবং তাহাদের ব্যবহার পাঠক্রমের অন্তর্ভুক্ত।

সব রকম জ্বালানী পদার্থ মূলত কার্বন ও হাইড্রোজেন দ্বারা গঠিত। কার্বন ও হাইড্রোজেন দহনশীল পদার্থ। তাই, জ্বালানী পদার্থও আগুনের সংস্পর্শে জলিয়া ওঠে। জ্বালানী পদার্থ তিন শ্রেণীর—কঠিন, তরল ও গ্যাসীয়।

(i) **কঠিন জ্বালানী (Solid fuel)** : প্রধানত কয়লা, কোক ও কাঠ ইত্যাদি।

(ii) **তরল জ্বালানী (Liquid fuel)** : পেট্রোলিয়াম, কৃত্রিম পেট্রোলিয়াম এবং পেট্রোলিয়াম পাতন জাত কেরোসিন তেল, পেট্রল, স্পিরিট, অ্যালকোহল ইত্যাদি তরল জ্বালানী।

(iii) **গ্যাসীয় জ্বালানী (Gaseous fuel)** : নানা রকম দাহ্য গ্যাস। যথা : কোক গ্যাস, ওয়াটার গ্যাস, প্রডিউসার গ্যাস, ন্যাচারেল গ্যাস ইত্যাদি।

1. কঠিন জ্বালানী : কয়লা ও কাঠ (Coal and wood)

কয়লা ও কাঠ মূলত অভিন্ন। যত উদ্ভিদের শাখা ও কাণ্ডকে বলা হয় কাঠ এবং কয়লা কাঠেরই রূপান্তর মাত্র। প্রায় বিশ কোটি বৎসর আগে পৃথিবীতে একশত ফুট লম্বা অনেক অতিকায় উদ্ভিদ ছিল। ভূকম্পন এবং ভূপৃষ্ঠে নানারূপ ভৌগোলিক পরিবর্তনের ফলে কোন কোন স্থানে মাটির তলায় এই সব উদ্ভিদ স্তূপীকৃত হয়। ভূপৃষ্ঠের প্রবল চাপে মাটির তলায় আবদ্ধ এরূপ উদ্ভিদ-স্তূপের মধ্যে বায়ুর অভাবে রাসায়নিক পরিবর্তন ঘটে। উদ্ভিদের কার্বন, হাইড্রোজেন ও অক্সিজেন আংশিক পরিমাণে মিথেন (CH_4) গ্যাস, কার্বন ডাই-অক্সাইড (CO_2) ও জল (H_2O) রূপে নির্গত হইয়া যায় এবং ভূপৃষ্ঠের চাপে মাটির তলায় পিষ্ট ও আবদ্ধ উদ্ভিদের মধ্যে কার্বনের পরিমাণ ক্রমশ বৃদ্ধি পাইতে থাকে। সময় যত দীর্ঘায়িত হয় কার্বনের পরিমাণও তত বৃদ্ধি পায় এবং এই উদ্ভিদ-স্তূপ কালক্রমে কয়লায় পরিণত হয়। ভূ-পৃষ্ঠের নানারূপ পরিবর্তনের ফলে কয়লা শেষ পর্যন্ত খনিগর্ভে সঞ্চিত হয়।

প্রথম অবস্থায় উদ্ভিদ কাঠে পরিণত হয়। এই কাঠ রূপান্তরিত হয় **পিট কয়লায়**। পিট কয়লায় কার্বনের পরিমাণ প্রায় 60 শতাংশ। পিট কয়লায় ফসিল বা জীবাশ্মরূপে উদ্ভিদের স্পষ্ট অবশেষ ও উদ্ভিদের আকৃতি দেখিতে পাওয়া যায়। এই পিট কয়লা কালক্রমে পরিণত হয় **লিগনাইট (lignite)** বা **বাদামী কয়লায়**। বাদামী কয়লায় কার্বনের পরিমাণ 67 শতাংশ। এই কয়লাতেও উদ্ভিদের আকৃতি চিহ্ন বর্তমান থাকে।

পরবর্তী অবস্থায় লিগনাইট রূপান্তরিত হয় **বিটুমিনাস (bituminous)** কয়লা বা **সাধারণ ব্যবহার্য কয়লায়**। এরূপ কয়লার মধ্যেও নানারূপ উদ্ভিদের ফসিল বা জীবাশ্ম পাওয়া যায়। এরূপ সাধারণ কয়লায় কার্বনের পরিমাণ প্রায় 88 শতাংশ। এই কয়লায় কালো ধোঁয়া সৃষ্টি হয়। গৃহে জ্বালানী রূপে বিটুমিনাস কয়লা হইতে উৎপন্ন কোক ব্যবহৃত হয়। অস্তিম পর্যায়ের কয়লা রূপান্তরিত হয় **অ্যানথ্রাসাইট (Anthracite)** নামক কয়লায়। এই কয়লায় কার্বনের পরিমাণ প্রায় 94 শতাংশ। কয়লার মধ্যে অ্যানথ্রাসাইটই সবচেয়ে কার্বনসমৃদ্ধ কয়লা। ইহা জলে ধীরে ধীরে ও ধূসরী-ভাবে, এবং ইহা উচ্চতাপ সৃষ্টি করে।

কাঠ ও কয়লার কার্বনের শতাংশিক পরিমাণ

জালানী	কার্বন	হাইড্রোজেন	অক্সিজেন	ক্যালোরি হিসাবে প্রতি পাউণ্ডে তাপমাত্রা
কাঠ	50.0	6.0	44.0	7,400
পিট	60.0	5.0	34.1	9,900
লিগনাইট	67.0	5.2	27.8	11,700
বিটুমিনাস কয়লা	88.4	5.6	6.0	14,950
অ্যানথ্রা সাইট	94.1	3.4	2.5	15,720
বিশুদ্ধ চারকোল	100.0	14,544

নেপোলিয়ানের যুগেও কয়লার ব্যাপক ব্যবহার জানা ছিল না। কিন্তু কয়লা এখন শিল্প সভ্যতার প্রধান ইন্ধন। প্রতি বৎসর পৃথিবীতে কয়লা উত্তোলন করা হয় গড়ে প্রায় 150 কোটি টন। আমাদের দেশে বাৎসরিক কয়লা উত্তোলন করা হয় প্রায় চার কোটি টন এবং খনিতে মজুদ কয়লার আনুমানিক পরিমাণ প্রায় 4,000 কোটি টন।

কাঠ শুধু জালানীই নয়। কাঠ-কয়লার ছাই এক মূল্যবান সার। ইহাতে বিশেষ কট্রিয়া পটাসিয়াম কার্বনেট থাকে। এরূপ ছাই কলাগাছের পক্ষে উৎকৃষ্ট সার।

কাঠ ও কয়লার অন্তর্ধূম পাতন

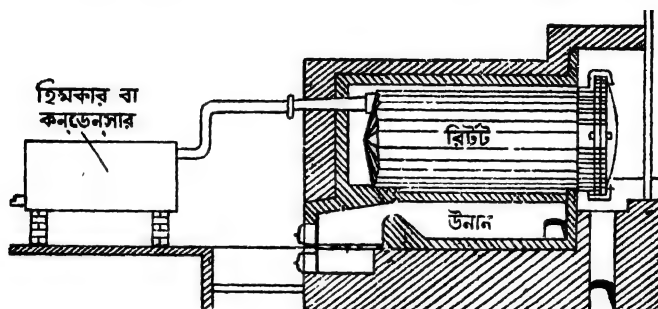
(Destructive distillation of wood and coal)

কোন পদার্থকে যদি বায়ুরুদ্ধ অবস্থায় আবদ্ধ পাত্রের মধ্যে ভরিয়া উত্তপ্ত করা যায় এবং তাহার ফলে পদার্থটি যদি উদ্বায়ী ও অম্লদায়ী অংশে বিভক্ত হইয়া গ্রাহক ও পাতন পাত্রে সংগৃহীত হয় এবং সেই উদ্বায়ী ও অম্লদায়ী অংশ দুইটিকে একত্র করিয়া যদি মূল বস্তুটিকে পুনর্গঠিত করা সম্ভব না হয় তবে সেই রাসায়নিক ক্রিয়াকে বলা হয় অন্তর্ধূম বা সংহার পাতন বা ডেস-ট্রাক্টিভ ডিসটিলেশন (Destructive distillation)। এরূপ পাতন ক্রিয়ার ক্ষেত্রে পাতিত ভ্রব্যে রাসায়নিক পরিবর্তন ঘটে।

কাঠের অস্তধূম পাতন

(Destructive distillation of wood)

বায়ুরুদ্ধ পাত্রে রিটর্টে (retort) ভরিয়া কাঠ উত্তপ্ত করিলে কাঠের মধ্যে রাসায়নিক বিক্রিয়া ঘটে এবং বিক্রিয়ায় উৎপন্ন দ্রব্য উদ্বায়ী ও অদ্বায়ী— (volatile and non-volatile) এরূপ দুই অংশে বিচ্ছিন্ন হইয়া যায়।



কাঠের অস্তধূম পাতনের যান্ত্রিক কাঠামো

কাঠের এরূপ অস্তধূম ক্রিয়া সম্পন্ন করা হয় বায়ুরুদ্ধ রিটর্টে। কাঠভরা বায়ুরুদ্ধ লোহার রিটর্ট প্রায় 350°C তাপাংকে ত্রিশ ঘণ্টাব্যাপী উত্তপ্ত করা হয়। এরূপ বিক্রিয়ার ফলে কাঠ হইতে উদ্বায়ী পদার্থ গ্যাসরূপে নির্গত হইয়া যায় এবং রেসিডু (residue) বা অবশেষরূপে পাতন পাত্র বা রিটর্টে পড়িয়া থাকে কঠিন অদ্বায়ী পদার্থ অঙ্গার তথা চারকোল।

কাঠ হইতে গ্যাসরূপে নির্গত উদ্বায়ী পদার্থ হিমকার বা কন্ডেন্সারের (condensor) মধ্যে শীতল করিয়া সংগৃহীত করা হয়। শীতলতার প্রভাবে গ্যাসের যে অংশ তরলে পরিণত হয় তাহাকে (i) পাইরোলিগনিয়াস অ্যাসিড (Pyroligneous acid) বা কার্ভাগি অ্যাসিড নামে অভিহিত করা হয়। এরূপ তরলে পাওয়া যায় : মিথাইল অ্যালকোহল (2-4%), অ্যাসিটিক অ্যাসিড (10%), এবং স্বল্প অ্যাসিটোন নামক জৈব পদার্থ এবং জল।

(ii) উপরোক্ত তরল পদার্থ ছাড়াও কিছু আলকাতরা হিমকার বা কন্ডেন্সারের তলায় সঞ্চিত হয়। এই আলকাতরাকে কাঠের আলকাতরা বা ক্রিয়োজোট (wood tar or creosote) বলা হয়। পাইরোলিগনিয়াস অ্যাসিড এই আলকাতরার উপরে ভাসিয়া থাকে।

(iii) উদ্বায়ী অংশ শীতল করার পরেও যে অংশ বাকী থাকে তাহা গ্যাস। এই গ্যাসকে **উড-গ্যাস** (wood gas) বা **কাঠ-গ্যাস** বলা হয়। ইহা মিথেন (CH_4), হাইড্রোজেন (H_2), কার্বন মনোক্সাইড (CO) এবং স্বল্প কার্বন ডাই-অক্সাইড (CO_2) দ্বারা গঠিত।

এই গ্যাস জালানীরূপে বা আলো জ্বালাইবার জন্য প্রদীপের গ্যাসরূপে ব্যবহার করা হয়। জালানীরূপে কাঠ ব্যবহার করার ফলে অনেক মূল্যবান রাসায়নিক দ্রব্য নষ্ট হইয়া যায়। বর্তমানে অন্তর্ধূম পাতন পন্থায় কাঠ হইতে এই সব জৈব পদার্থ সংগ্রহ করা হয়। এই পাইরোলিগনিয়াস অ্যাসিড ও আলকাতরা মূল্যবান রাসায়নিক রূপে এবং কাঠের গ্যাস বা উড গ্যাস জালানী রূপে ব্যবহৃত হয়।

কয়লার অন্তর্ধূম পাতন

(Destructive distillation of coal)

রেভারেণ্ড জন ক্লেটন নামে এক বৃটিশ পাদ্রী প্রথমে 1688 খৃষ্টাব্দে কয়লার অন্তর্ধূম পাতন পদ্ধতি আবিষ্কার করেন। 1798 খৃষ্টাব্দে মারডক নামে আরেক ইংরেজ বার্মিংহামে কোল গ্যাসের প্রথম কারখানা স্থাপন করেন। কোল-গ্যাস দ্বারা সর্বপ্রথম লন্ডনের রাস্তা আলোকিত করা হয় 1812 খ্রীষ্টাব্দে।

কয়লার অন্তর্ধূম পাতনের ফলে—(i) অম্লদায়ী (Non-volatile) পদার্থরূপে তথা অবশেষ বা রেসিডিউরূপে (residue) পাওয়া যায় : (ক) **কোক** এবং (খ) **গ্যাস-কার্বন**।

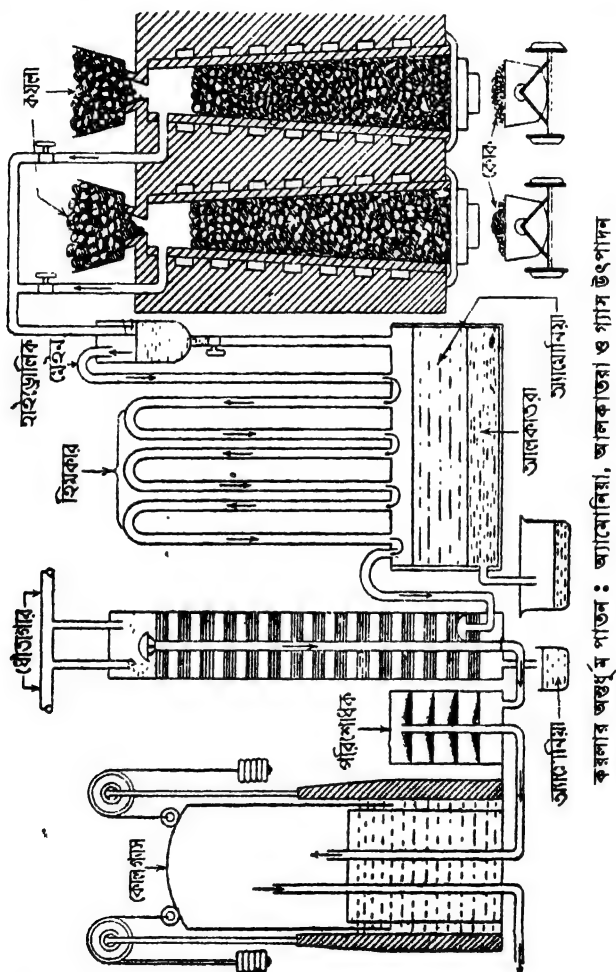
(ii) উদ্বায়ী পদার্থ (volatile) রূপে পাওয়া যায় : (ক) **অ্যামোনিয়া** (খ) **আলকাতরা** এবং (গ) **কোল গ্যাস** বা **কয়লার গ্যাস**।

কয়লার অন্তর্ধূম পাতন ক্রিয়ার ফলে পাতন পাত্রের তলায় অবশিষ্টরূপে পড়িয়া থাকে **কোক** এবং পাতন পাত্রের দেয়ালে সঞ্চিত হয় **গ্যাস কার্বন**। এরূপ অম্লদায়ী অবশেষ উভয়েই কঠিন পদার্থ।

উদ্বায়ী অংশ গ্যাসরূপে নির্গত হইয়া পরপর দুইটি হিমকারে প্রবেশ করে। এই হিমকারের শীতলতায় উদ্বায়ী পদার্থের একাংশ তরল **অ্যামোনিয়া** এবং ঘন তরল **আলকাতরারূপে** গ্রাহক পাণ্ডে সঞ্চিত হয়। উদ্বায়ী পদার্থের অপর অংশ **কোল-গ্যাস**। এই কোল গ্যাস অবিদ্যুৎ। ইহা প্রথমে নিষ্করিত জলে ধুইয়া এবং পরে হাইড্রেটেড ফেরিক অক্সাইডের ভিতর দিয়া

প্রবাহিত করিয়া বিস্তৃত করা হয়। এই বিস্তৃত গ্যাস কোল গ্যাস নামক জ্বালানীরূপে ব্যবহার করা হয়।

উৎপাদন পদ্ধতি : বর্তমানে অগ্নিসহ্য যুক্তিকা (fire clay) দ্বারা তৈরী রিটর্টে ভরিয়া প্রায় 1000°C তাপাংকে প্রিডিউসার গ্যাস নামের একরকম গ্যাসীয় জ্বালানী দ্বারা সাধারণ বা বিটুমিনাস কয়লা উত্তপ্ত করা হয়।



কয়লার অন্তর্ভুক্ত পাতন : অ্যামোনিয়া, আলকাতরা ও গ্যাস উৎপাদন

এরূপ অন্তর্ভুক্ত পাতনের ফলে রিটর্টে অবশিষ্টরূপে পড়িয়া থাকে অল্পখায়ী পদার্থ কোক (Coke) এবং রিটর্টের দেওয়ালে সঞ্চিত হয় গ্যাস-কার্বন (gas-carbon) নামের অঙ্গার।

উদ্যায়ী অংশ প্রধানত কোল গ্যাস এবং এই গ্যাসের সঙ্গে অত্যাণ্ড দ্রব্য মিশ্রিত থাকে। কোলগ্যাসের সঙ্গে মিশ্রিত এরূপ অত্যাণ্ড উদ্যায়ী পদার্থের প্রথমংশ পাতন যন্ত্রের জলাধারে বা হাইড্রলিক মেইনে (hydraulic main) এবং দ্বিতীয় অংশ হিমকার বা কণ্ডেন্সারে সঞ্চিত হয়। হাইড্রলিক মেইন বা জলাধারে এবং হিমকারে সঞ্চিত হয় তরল অ্যামোনিয়া ও আলকাতরা। আলকাতরা ও অ্যামোনিয়া সংগ্রহের পরেও গ্যাসের মধ্যে কিছু অ্যামোনিয়া উদ্ভূত থাকিয়া যায় এবং গ্যাসের সঙ্গে অবাস্তিত পদার্থ রূপে (impurities) সালফিউরেটেড হাইড্রোজেন (H_2S) গ্যাসও মিশ্রিত থাকে। হিমকার ত্যাগ করিয়া কোল-গ্যাস প্রবেশ করে জলীয় ধোঁতাগার বা ওয়াশারে (washer)। এখানে বাকী অ্যামোনিয়া এবং আংশিকভাবে সালফিউরেটেড হাইড্রোজেন জলের ধারায় দ্রবীভূত হয়। সালফারের বাকী গ্যাস অপসারিত করা হয় পরিশোধক বা পিউরিফায়ার (purifier) প্রকোষ্ঠে। এখানে হাইড্রেটেড ফেরিক অক্সাইডের (Fe_2O_3) সঙ্গে সালফিউরেটেড হাইড্রোজেনের বিক্রিয়ায় ফেরিক সালফাইড (Fe_2S_3) গঠিত হয়। এই সালফাইডকে শিল্পের ভাষায় বলা হয় আয়রন অক্সাইডের অবশেষ বা স্পেন্ট অক্সাইড অব আয়রন (spent oxide of iron)। অবাস্তিত পদার্থ-মুক্ত কোলগ্যাস এখন গ্যাস-হোল্ডার বা গ্যাস-গ্রাহকে সংগ্রহ করা হয়।

পাতন-ক্রিয়ার উৎপন্ন দ্রব্যের ব্যবহার : (i) কোক (coke) ব্যবহার করা হয় জালানীরূপে এবং ধাতু নিষ্কাশনে বিজারক রূপে। (ii) গ্যাস কার্বন (gas carbon) দ্বারা তড়িদ-বিশ্লেষণ ক্রিয়ায় ব্যবহৃত ভোল্টামিটারের তড়িৎ-দ্বার তৈরী করা হয়। তড়িৎচুল্লী নির্মাণের জন্তও গ্যাস কার্বন তৈরী করা হয়। (iii) তরল অ্যামোনিয়ার সঙ্গে সালফিউরিক অ্যাসিডের বিক্রিয়া ঘটাইয়া প্রচুর পরিমাণে অ্যামোনিয়াম সালফেট সার তৈরী করা হয়। (iv) আয়রন সালফাইড প্রধানত ব্যবহার করা হয় সালফিউরিক অ্যাসিড উৎপাদনে, সালফার ডাই-অক্সাইড তৈরী করার জন্ত।

(v) আলকাতরা (Tar) : আলকাতরা একটি অতি মূল্যবান জৈব পদার্থ। আলকাতরা পাতিত করিয়া যে সমস্ত জৈব পদার্থ পাওয়া যায় তাহা প্রধানত কৃত্রিম রঙ ও ঔষধ-শিল্পে ব্যবহার করা হয়। এই আলকাতরা হইতে সর্বাপেক্ষা মিষ্ট দ্রব্য শাকারিনও প্রস্তুত করা হয়। পাতনের পরে পিচ

(pitch) নামক যে পদার্থটি অবশিষ্ট থাকে তাহা রাস্তা নির্মাণে ব্যবহৃত হয়।

আলকাতরা পাতিত করিয়া পাওয়া যায় :

বেঞ্জিন ও বেঞ্জিন জাতীয় জৈব পদার্থ ...	1·40%
কার্বলিক অ্যাসিড	0·20%
শ্রাপখালিন	4·00%
ক্রিওজোট তৈল	24·00%
অ্যানথ্রাসিন	0·20%
পিচ	55·00%
জল	15·00%

(iv) কোল গ্যাস (Coal gas) : কোল গ্যাস বিভিন্ন শ্রেণীর গ্যাস দ্বারা গঠিত। এই গ্যাসের একাংশের কাজ দহন, অপর অংশের কাজ আলোক সৃষ্টি এবং তৃতীয় অংশের কাজ কোল গ্যাস লঘু করা এবং ইহাতে পাওয়া যায় :

(ক) অদীপ্ত শিখায় দাহ হাইড্রোজেন ... 43—55 %

জ্বালানী গ্যাস মিথেন (CH_4) ... 25—35 %

(fuel gas) কার্বন মনোক্সাইড ... 4—11 %

(খ) দীপ্ত শিখার দাহ অ্যাসিটিলিন, ইথিলিন, 2·5—5 %

আলোকদায়ী গ্যাস বেঞ্জিন

(illuminant gas)

(গ) অদাহ নাইট্রোজেন ... 2—12 %

লঘুকরী গ্যাস কার্বন ডাই-অক্সাইড ... 0—3 %

(dilutent) অক্সিজেন ... 0—1·5 %

কোল-গ্যাসে কার্বন মনোক্সাইড থাকার ফলে ইহা বিষাক্ত। কোল-গ্যাস প্রধানত জ্বালানী রূপে এবং আলোকদায়ী গ্যাসরূপে ব্যবহার করা হয়। কোল-গ্যাস দ্বারা আলো জ্বলাইবার জন্য ম্যাণ্টল অর্থাৎ একরকম জ্বালি-মলিতা ব্যবহার করা প্রয়োজন। কারণ কোল-গ্যাসের অ্যাসিটিলিন ও বেঞ্জিন ছাড়া আর সমস্ত দাহ গ্যাসই অদীপ্ত শিখায় জলে।

II. তরল জ্বালানী (Liquid fuel)

তরল তেলের প্রধান ভাগের খনিজ তেল বা পেট্রোলিয়াম। এই পেট্রোলিয়ামকে এখন যন্ত্র-সভ্যতার ‘রক্ত’ বলিয়া অভিহিত করা হয়। পেট্রোলিয়াম ব্যবহার শুরু হইয়াছে মাত্র 1856 খ্রীষ্টাব্দ হইতে।

তরল জালানীর শ্রেষ্ঠতা :—তরল জালানী ব্যবহারের জ্ঞ—(i) উনান বা চুল্লী তৈরী করার স্থান কম লাগে, (ii) দহনের জ্ঞ অল্প সময় লাগে, (iii) এরূপ জালানীতে তাপের অপচয় হয় না, (iv) তরল জালানীতে তাপ সৃষ্টি হয় বেশী পরিমাণে, (v) তরল জালানী জালিবার পরে চুল্লীতে কোন ছাই অবশিষ্ট থাকে না এবং (vi) স্বল্প স্থানে বিশেষ সুরক্ষিতভাবে এরূপ তেল সঞ্চিত রাখা যায়। তরল জালানীর এরূপ সুবিধার জ্ঞ কলকারখানায় কঠিন জালানী কয়লার বদলে ক্রমশ এখন তরল জালানীর ব্যবহার প্রবর্তিত হইতেছে।

বিমান, মোটর, সামরিক যানবাহন, বিভিন্ন যন্ত্রপাতি এবং কলকারখানায় পেট্রলের ব্যবহার এত বাড়িয়া গিয়াছে যে বর্তমানে পৃথিবীতে প্রতি বৎসর প্রায় 50 কোটি টন পেট্রোলিয়াম শোধন করা হয়। ইহার মধ্যে প্রায় 27 কোটি টন পেট্রোলিয়াম শোধিত হয় একমাত্র আমেরিকায়। প্রধানত আমেরিকার যুক্তরাষ্ট্র, সোভিয়েট যুক্তরাষ্ট্র, পারস্য ও আরবদেশ, রুমানিয়া, ইন্দোনেশিয়া এবং দক্ষিণ আমেরিকায় পেট্রোলিয়ামের খনি আছে। ভারতে ডিগবয় অঞ্চলে, ও নাহারকাটিয়ায় পেট্রোলিয়ামের খনি আছে এবং সম্প্রতি গুজরাটে ক্যাসেতে একটি পেট্রোলিয়ামের খনি আবিষ্কৃত হইয়াছে।

পেট্রোলিয়াম বা খনিজ তেল (Petroleum or Mineral oil)

খনিজ তেলের উৎপত্তি : কি করিয়া পেট্রল সৃষ্টি হইয়াছে তাহা এখনও গবেষণার বিষয়। বিজ্ঞানীরা মোটামুটি মনে করেন যে, সামুদ্রিক কীটাপুর ও উদ্ভিজ্জের বিগলিত দেহ হইতে খনিজ তেল বা পেট্রোলিয়াম সৃষ্টি হইয়া ভূগর্ভের অভেদ্য শিলাস্তরের উপর সঞ্চিত হইয়াছে। খনিজ তেল বা পেট্রোলিয়াম খনিতে সাধারণত প্রথম স্তরে থাকে গ্যাস, দ্বিতীয় স্তরে খনিজ তেল এবং তৃতীয় স্তরে লবণাক্ত জল। প্রায় 5000 হইতে 15,000 ফুট ভূগর্ভ হইতে খনিজ তেল নলের সাহায্যে তুলিয়া আনিয়া পাইপের সাহায্যে স্থানান্তরে পাঠানো হয় এবং দূরবর্তী স্থানে অবস্থিত শোধনাগারে অবিশুদ্ধ তেল শোধন করা হয়।

পেট্রোলিয়াম বা খনিজ তেলের পাতন (Distillation of Mineral oil) : ভূগর্ভ হইতে উত্তোলিত খনিজ তেল ঘন বাদামী বর্ণের একরকম অপরিষ্কার আঠালো তেল। ইহা সম্পূর্ণরূপে কার্বন ও হাইড্রোজেনের বিভিন্ন ধরনের হাইড্রো-কার্বন যৌগরূপে (Hydrocarbon compounds) গঠিত। এরূপ বিভিন্ন হাইড্রোকার্বনের ক্ষুটনাংক এক নয়। পেট্রোলিয়াম

উত্তপ্ত করিলে অপেক্ষাকৃত কম উষ্ণতায় কতগুলি হাইড্রোকার্বন বাষ্পে পরিণত হয় এবং ঠাণ্ডা করিলে তাহা তরল পদার্থরূপে গ্রাহকপাত্রে সংগৃহীত হয়। অবশিষ্ট তরল হাইড্রোকার্বন উচ্চতর তাপাংকে উষ্ণ করিলে ইহাও পাতিত হয়। এরূপভাবে কোন মিশ্র তরল পদার্থকে বিভিন্ন তাপাংকে পাতিত করিয়া ইহার বিভিন্ন উপাদান পৃথক করিয়া ভিন্ন ভিন্ন ভাবে সংগ্রহ করার পাতন পদ্ধতিকে **আংশিক পাতন ক্রিয়া** (fractional distillation) বলা হয়। খনিজ তেল এরূপ আংশিক পদ্ধতিতে পাতিত করা হয়। ইহার ফলে ভিন্ন ভিন্ন হাইড্রো-কার্বন যৌগ বিভিন্ন তাপমাত্রায় উদ্বায়ী ও অম্লদ্বায়ী পদার্থরূপে বিচ্ছিন্ন হইয়া বিভিন্ন অংশে বিভক্ত হইয়া যায়।

(i) 30°C তাপাংকে পাতিত খনিজ তেল হইতে যে তরল পদার্থ গ্রাহক পাত্রে পাওয়া যায় তাকে বলা হয় **সাইমোজেন ও রিগোলিন**। ইহা অসারক রূপে, হিমায়করূপে, রেয়নের কারখানায় এবং জ্বালানীরূপে ব্যবহার করা হয়।

(ii) খনিজ তেল 40°C — 70°C তাপাংকে পাতিত করিলে যে তেল পাওয়া যায় তাহাকে **পেট্রোলিয়াম ইথার, গ্যাসোলিন** (gasoline) বা **বিমান স্পিরিট** (aviation spirit) বলা হয়। ইহা খনিজ তেলের সবচেয়ে হালকা অংশ। বিমানের তেলরূপে এবং শিল্প-প্রবোয় ত্রাবকরূপে ইহা ব্যবহার করা হয়। বস্ত্রাদি ধোয়ার জলও ইহা ব্যবহার করা হয়।

(iii) খনিজ তেল 70°C — 150°C তাপাংকে পাতিত করিয়া পাওয়া যায় **মোটর পেট্রোল** (motor petrol) এবং **প্যারাফিন** (paraffin) তেল। মোটর পেট্রোল মোটর চালানোর জল এবং কলকারখানার জ্বালানীরূপে ব্যবহার করা হয়।

(iv) খনিজ তেল 150°C — 300°C তাপাংকে পাতিত করিলে সংগ্রাহকে পাওয়া যায় **কেরোসিন তেল** (kerosene)। ইহা জ্বালানী এবং প্রদীপের তেলরূপে ব্যবহার করা হয়।

(v) খনিজ তেলের পরবর্তী পাতিত অংশকে বলা হয় **ভারী তেল** (Heavy oil)। এই তেল পাওয়া যায় 300°C — 350°C তাপাংকে অবশিষ্ট খনিজ তেল পাতিত করার ফলে। ইহা ডিজেল ইঞ্জিনে ব্যবহার করা হয়।

(vi) আরও উচ্চ তাপাংকে খনিজ তেলের যে অংশ পাতিত করা হয় তাহাতে পাওয়া যায় যন্ত্রপাতিতে ব্যবহারের **লুব্রিকেটিং তেল** (lubricating oil) এবং **ভেজলীন** (vaselin) ও **প্যারাফিন** বা **মোম**।

(vii) আরও উচ্চতর তাপাংকের পাতন-ক্রিয়ায় খনিজ-তেল হইতে অবশিষ্ট কঠিন পদার্থরূপে পেট্রোলিয়াম-পিচ ও অ্যাসফাল্টও পাওয়া যায়।

খনিজ তেলে বিমান ও মোটর তেল পাওয়া যায় প্রায়—16.5 %, কেরোসিন—54 %, লুব্রিকেটিং ও ভেজলীন—17.5 % এবং প্যারাফিন মোম—2 % ; অবশিষ্ট পদার্থে থাকে পিচ, অ্যাসফাল্ট ও অন্যান্য ময়লা।

খনিজ তেলের পাতনক্রিয়ায় প্রাপ্ত পদার্থ	পাতন ক্রিয়ার তাপাংক
(i) সাইমোজেন	25°C—30°C
(ii) পেট্রোলিয়াম ইথার বা গ্যাসোলীন	40°C—70°C
(iii) মোটর পেট্রল ও প্যারাফিন তেল	70°C—150°C
(iv) কেরোসিন তেল বা জালানী তেল	150°C—300°C
(v) ভারী তেল	300°C—350°C
(vi) লুব্রিকেটিং তেল, ভেজলীন ও প্যারাফিন বা মোম	350°C তাপাংকের উপর তাপাংক

কৃত্রিম পেট্রোলিয়াম (Synthetic petroleum)

1(ভারী-তেল ভঞ্জন-ক্রিয়া : পেট্রোলিয়ামের পাতনে প্রাপ্ত ভারী-তেল যদি বায়ুরুদ্ধ পাত্রে এবং উচ্চচাপে অন্তর্ধূম পন্থায় পাতিত করা যায় তাহা হইলে ভারী-তেল ভাঙ্গিয়া যায় এবং জালানী গ্যাস, মোটর পেট্রোল ও লুব্রিকেটিং তেল তৈরী হয়। এইরূপ পাতন পদ্ধতিকে বলা হয় ভারী তেলের ভঞ্জন-ক্রিয়া বা ক্র্যাকিং (cracking) ক্রিয়া। অম্লঘটকের সংস্পর্শে এরূপ ভঞ্জন প্রক্রিয়া দ্রবায়িত হয়।)

2(কয়লার হাইড্রোজিনেশন (Hydrogenation of coal) : 450°C তাপাংকের স্থায় নিম্নমাত্রার তাপে পিচ, লিগনাইট, অর্থাৎ স্বল্পকাবনযুক্ত কয়লা যদি বর্ধিত বায়ুর চাপে এবং ফেরিক অক্সাইডের স্থায় অম্লঘটকের সংস্পর্শে উত্তপ্ত করা হয় এবং উত্তপ্ত কয়লার মধ্যে হাইড্রোজেন গ্যাস চালানো যায় তাহা হইলে কয়লা পেট্রোলে রূপান্তরিত হইয়া যায়। এরূপ পদ্ধতিতে অর্থাৎ স্বল্প তাপাংকে এবং বায়ুর উচ্চচাপে উপযুক্ত অম্লঘটকের সংস্পর্শে কোন আবদ্ধ পাত্রে ভরা তিন টন কয়লার মধ্যে যদি হাইড্রোজেন চালান যায় তাহা হইলে এক টন কৃত্রিম 'পেট্রোলিয়াম' তৈরী করা যায়। এরূপভাবে কয়লা হইতে পেট্রোলিয়াম তৈরী করার উপায়কে কয়লার হাইড্রোজিনেশন পদ্ধতি বলা হয়

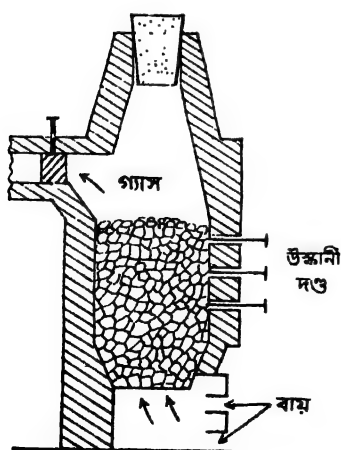
3. **অনুঘটন-পদ্ধতি (Catalytic method)** : বিশেষ ধরনের অনুঘটক ব্যবহার করিয়া এবং তাপমাত্রা নিয়ন্ত্রিত করিয়া কার্বন মনোক্সাইড (CO), কার্বন ডাই-অক্সাইড (CO₂) এবং হাইড্রোজেন (H₂) গ্যাস একত্র মিশাইয়া সংশ্লেষণ পদ্ধতিতে কৃত্রিম পেট্রোল তৈরী করা যায়। গত যুদ্ধের সময় জার্মানী এরূপ পদ্ধতিতে প্রচুর পরিমাণে পেট্রোল তৈরী করিতে সক্ষম হয়।

III. গ্যাসীয় জ্বালানী (Gaseous fuel)

কোনো কোনো পেট্রোলিয়াম খনিতে প্রাকৃতিক গ্যাস বা স্ফাটিক গ্যাসরূপে (natural gas) গ্যাসীয় জ্বালানী পাওয়া যায়। এক সময় রাশিয়ার, ককেশিয়া এবং আমেরিকার যুক্তরাষ্ট্রে, এরূপ প্রাকৃতিক গ্যাস হইতে প্রজ্জ্বলিত প্রাকৃতিক গ্যাসাগ্নিকে পবিত্র অগ্নিরূপে পূজা করা হইত। ভারতেও কোনো কোনো তীর্থস্থানের কুণ্ডে প্রাকৃতিক অগ্নি দেখা যায়। ইহা প্রাকৃতিক গ্যাসের প্রজ্জ্বলন ছাড়া আর কিছুই নয়। আমেরিকায় প্রচুর পরিমাণে এই প্রাকৃতিক গ্যাস সংগ্রহ করিয়া জ্বালানী রূপে ব্যবহার করা হয়।

জ্বালানী গ্যাসের মধ্যে তিনটি গ্যাস প্রধান। যথা : (i) প্রডিউসার গ্যাস (Producer gas) বা প্রযোজক গ্যাস এবং (ii) ওয়াটার গ্যাস (Water gas) বা উদকগ্যাস এবং (iii) কোল গ্যাস (Coal gas)। কোল গ্যাসের বিষয় পূর্বেই বর্ণিত হইয়াছে।

(i) প্রডিউসার গ্যাস বা প্রযোজক গ্যাস (Producer gas) :



প্রডিউসার গ্যাস উৎপাদন

অগ্নিতপ্ত কয়লা বা ক্রোকের উপরে 1000°C তাপাংকে নিয়ন্ত্রিত পরিমাণে বায়ুপ্রবাহ চালাইয়া প্রডিউসার বা প্রযোজক গ্যাস তৈরী করা হয়। এই গ্যাসের মূল উপাদান কার্বন মনোক্সাইড (CO) ও নাইট্রোজেন (N)। এরূপ গ্যাস তৈরী করা হয় অগ্নিসহা যন্ত্রিকার লাইনিং বা প্রলেপ-দেওয়া প্রডিউসার নামে পরিচিত ইস্পাতের তৈরী চুল্লীতে।

অগ্নিতপ্ত কোকের সঙ্গে বায়ুর বিক্রিয়ায় তাপ সৃষ্টি হয়। কোক

ও বায়ুর প্রক্রিয়ায় কার্বন মনোক্সাইড ও কার্বন ডাই-অক্সাইড তৈরী হয়।

যথা : $2C + O_2 = 2CO$ এবং $C + O_2 = CO_2$ । এই কার্বন ডাই-অক্সাইড চুল্লীর লাল তপ্ত কোকের সংস্পর্শে কার্বন মনোক্সাইডরূপে বিজারিত হইয়া যায়। যথা : $CO_2 + C = 2CO$

প্রডিউসার গ্যাসের মোটামুটি আয়তনিক গঠন

কার্বন মনোক্সাইড (CO)	20 %
নাইট্রোজেন (N ₂)	64 %
হাইড্রোজেন (H ₂)	10 %
মিথেন (CH ₄)	2 %
কার্বন ডাই-অক্সাইড (CO ₂)	4 %

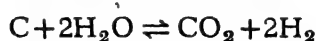
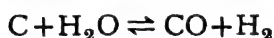
প্রডিউসার গ্যাস একটি পরিচ্ছন্ন গ্যাস এবং ইহা স্বল্প খরচে তৈরী করা যায় ; কিন্তু ইহাতে বায়ুর নাইট্রোজেন বেশী থাকে। নাইট্রোজেন অদাহ্য গ্যাস বলিয়া ইহার তাপ সৃষ্টি করার ক্ষমতা কম। তাই পাইপের সাহায্যে ইহা স্থানান্তরিত করা লাভজনক নয়। ইহা প্রধানত জালানী গ্যাসরূপে ব্যবহার করা হয় এবং বিজারক দ্রব্যরূপেও ইহা ব্যবহৃত হয়। ধাতুনিষ্কাশন ক্রিয়ায় এবং কোল গ্যাস উৎপাদনে এবং অনেক সময় মোটর চালাইবার জন্তও এই গ্যাস ব্যবহার করা হয়।

(ii) ওয়াটার গ্যাস বা উদক গ্যাস (Water gas) : ওয়াটার গ্যাস তৈরী করা হয় লাল-তপ্ত কয়লা বা কোকের উপরে জলীয় বাষ্প চালাইয়া। ওয়াটার গ্যাসের মূল উপাদান প্রায় সমআয়তনে প্রাপ্ত কার্বন মনোক্সাইড (CO) ও হাইড্রোজেন (H₂)। প্রডিউসার গ্যাসের ত্রায় একই ধরনের চুল্লী ব্যবহার করা হয়।

লাল-তপ্ত কোকের উপরে জলীয় বাষ্পের বিক্রিয়ায় কার্বন মনোক্সাইড ও হাইড্রোজেন তৈরী হয়। যথা : $C + H_2O = CO + H_2$; এরূপ বিক্রিয়ার সব সময়ে তাপাংক 1000°C-র উর্ধ্বে রাখা প্রয়োজন। অত্যাধিক তাপ হ্রাস পাইলে কার্বন ডাই-অক্সাইড তৈরী হয়। যথা : $C + 2H_2O = CO_2 + 2H_2$

লাল-তপ্ত কোকের উপরে জলীয় বাষ্পের বিক্রিয়ায় চুল্লীর তাপমাত্রা হ্রাস পায়। তাই, এই গ্যাস তৈরী করার সময় মাঝে মাঝে জলীয় বাষ্পের প্রবাহ বন্ধ করিয়া কোকের উপরে বায়ু চালাইয়া চুল্লীর উত্তাপ বৃদ্ধি করিতে হয়। এরূপ ক্ষেত্রে যে প্রভিউসার গ্যাস তৈরী হয় তাহা ছাড়িয়া দেওয়া হয়। চুল্লীর তাপাংক বৃদ্ধি পাইলে আবার লাল তপ্ত কোকের উপরে জলীয় বাষ্প চালাইয়া ওয়াটার গ্যাস তৈরী করা হয়।

কার্বন ও জলীয় বাষ্পের বিক্রিয়ায় কার্বন মনোক্সাইড (CO) ও হাইড্রোজেন (H₂) এবং আংশিকভাবে কার্বন ডাই-অক্সাইড (CO₂) তৈরী হয়। এই কার্বন ডাই-অক্সাইড (CO₂) আবার হাইড্রোজেন (H₂) দ্বারা বিজারিত হইয়া কার্বন মনোক্সাইডে (CO) পরিণত হয়। যথা :



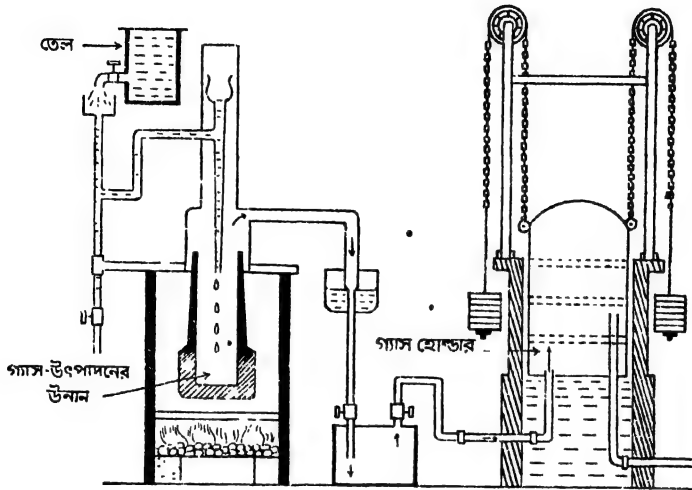
[প্রভিউসার ও ওয়াটার গ্যাসের উৎপাদন যন্ত্রের চিত্র একই ধরনের। উদক গ্যাসের ক্ষেত্রে বায়ুর বদলে জলীয় বাষ্প চালানো হয়।]

ওয়াটার গ্যাসের মোটামুটি আয়তনিক গঠন

হাইড্রোজেন (H ₂)	48 %
কার্বন মনোক্সাইড (CO)	42 %
নাইট্রোজেন (N ₂)	6 %
কার্বন ডাই-অক্সাইড (CO ₂)	3 %
মিথেন (CH ₄)	1 %

কার্বন মনোক্সাইড ও হাইড্রোজেন (CO ও H₂) উভয় গ্যাসই দহনশীল বলিয়া ওয়াটার গ্যাসের তাপস্থিতির ক্ষমতা প্রভিউসার গ্যাসের দ্বিগুণ। কিন্তু কার্বন মনোক্সাইডের অস্তিত্বের জগৎ এই গ্যাস বিষাক্ত। ইহা কোল গ্যাসের সঙ্গে মিশাইয়া শহরের জালানী গ্যাস ও আলোকদায়ী গ্যাসরূপে ব্যবহার করা হয়। বাণিজ্যিক হাইড্রোজেন তৈরী করার জগৎও এই গ্যাস ব্যবহৃত হয়। ওয়াটার গ্যাস হইতে বাণিজ্যিক পদ্ধতিতে বৃহদায়তনে হাইড্রোজেনও তৈরী করা হয়।

রসায়নাগারের গ্যাস (Laboratory gas) : ভারতবর্ষের অনেক রসায়নাগারে কেরোসিন তেলের গ্যাস ব্যবহার করা হয়। প্রথমে কাস্ট-আয়রনে তৈরী রিটর্টকে কয়লার আগুনে গরম করিয়া লাল তপ্ত করা হয়। এই লাল-তপ্ত রিটর্ট বা পাত্রের মধ্যে কেরোসিন তেল ঢালা হয়। 'রিটর্টের



রসায়নাগারের গ্যাস তৈরী করার প্ল্যাট

উদ্ভাপে এই তেল ভাঙ্গিয়া যায় এবং সরল গঠনের হাইড্রোকার্বন তথা, মিথেন, ইথেন, ইথিলিন ইত্যাদি গ্যাস উৎপন্ন হয়। এই মিশ্র গ্যাস পাইপের সাহায্যে রসায়নাগারে সরবরাহ করিয়া বুনসেন ও অগ্নাত দীপের মাধ্যমে জালানো হয়।

অনুশীলনী

১. কাঠ ও কয়লার পার্থক্য কি? কিভাবে কয়লা তৈরী হইয়াছে? কাঠের অন্তর্ভুক্ত প্রক্রিয়ার কি কি পদার্থ পাওয়া যায়?
২. কয়লার অন্তর্ভুক্ত প্রক্রিয়ার কি কি পদার্থ পাওয়া যায়? প্রাপ্ত পদার্থের একটি তালিকা দাও এবং কোল-গ্যাস সম্বন্ধে যাহা জান লিখ।
৩. পেট্রোলিয়াম পাতনের ফলে কি কি পদার্থ পাওয়া যায়? পেট্রোলিয়াম কিভাবে ব্যবহৃত হয়? কৃত্রিম পেট্রোলিয়াম কিভাবে তৈরী করা যায়?
৪. কিভাবে কেরোসিন তেল পাওয়া যায়? পেট্রোল ও কেরোসিন তেলের মধ্যে পার্থক্য কি?

5. কিভাবে এডিউসার গ্যাস তৈরী করা হয়? এডিউসার গ্যাসের গঠন কি?
6. ওয়াটার গ্যাস উৎপাদনের উপায় কি? ওয়াটার গ্যাস উৎপাদনে উচ্চ তাপাংক কিভাবে রক্ষা করা হয়? ওয়াটার গ্যাসের গঠন কি?
7. কিভাবে রসায়নাগারের গ্যাস তৈরী করা হয়?

Questions to be Discussed

1. What are the different products of destructive distillation of wood? How would you prepare wood gas?
 2. What are the substances produced on distillation of coal? What is coal gas? What are the uses of the distillation products of coal?
 3. What are the products of distillation of mineral oil? What is kerosene oil? What part of the distillation product is used as aviation petrol?
 4. How can petroleum be prepared synthetically? Give principles only.
 5. How can producer gas be prepared? What are its composition and uses?
 6. What is water gas? What are its uses? How would you prepare it?
 7. What is laboratory gas? How is it prepared?
 8. What are the different types of fuel? Give examples. What are the products of distillations of coal and mineral oil?
-



কার্বন যৌগের গঠন, প্রকৃতি, উৎস এবং শ্রেণীবিভাগ

রাসায়নিক শব্দ পরিচিতি ও পরিভাষা : গঠন প্রকৃতি—Nature of composition ; আকৃতি বা গঠন কাঠামো—Structure ; শ্রেণী বিভাগ—Classification ; অসম্পৃক্ত—Unsaturated ; সম্পৃক্ত—Saturated ; অ্যালিফ্যাটিক—Aliphatic ; মুক্তশৃংখল—Open chain ; আরোম্যাটিক—Aromatic ; সংবৃত্ত শৃংখল—Closed chain ; মূলক—Radical ; অ্যালকোহল—Alcohol ; অ্যালডিহাইড—Aldehyde ; কিটোন—Ketone ; এস্টার—Ester ; সমগণীয়—Homologous ; যোজন মাত্রা—Bond.

জৈব যৌগ সমূহের পরিচয়, প্রকৃতি ও ধর্ম অধ্যয়নের প্রথমে জৈব যৌগের গঠন-প্রণালী, সম্পৃক্ত, অসম্পৃক্ত যৌগের শ্রেণী বিভাগ এবং সমগণীয় সারি বা হোমোলোগাস সিরিজ সম্বন্ধে মূল কথাগুলি ছাত্রদের জানা প্রয়োজন। উদাহরণগুলির অর্থাৎ জৈব যৌগের নামের উপরে প্রথম অবস্থার বিশেষ স্তর দ্বারা দেওয়ার প্রয়োজন নাই।

কার্বন, হাইড্রোজেন, অক্সিজেন ও নাইট্রোজেন—মূলত এই চার রকম মৌলিক পদার্থ দ্বারা সমস্ত জৈব যৌগ গঠিত। কিন্তু এরূপ জৈব যৌগের সংখ্যা প্রায় দশ লক্ষ এবং কোন কোন যৌগের একটি মাত্র অণুতে কার্বনের সংখ্যা হাজারের উপরে হইতে পারে। কোন কোন বিশেষ ধরনের স্টার্চের ফর্মুলা $C_{1200}H_{2000}O_{1000}$; কি করিয়া চারিটি মাত্র মৌল এরূপ অগণিত ভিন্ন ধর্মের পদার্থ গঠন করে এবং কি করিয়া একটি মাত্র অণু বা মলিকুলে এত বিপুল সংখ্যক কার্বন পরমাণু সংযুক্ত থাকে তাহার কারণ ছিল জৈব রসায়নের এক পরম রহস্য। 1858 খ্রীষ্টাব্দে এই রহস্যের সমাধান করেন কেকুল (Kekule) নামে এক তরুণ জার্মান বিজ্ঞানী। তিনি বলেন, এরূপ রহস্যের কারণ জৈব পদার্থের অণুগুলির বিভিন্ন আকৃতি, গঠন-কাঠামো বা স্ট্রাকচার (structure) অর্থাৎ অণুর কাঠামোর অন্তর্ভুক্ত পরমাণুগুলির সংখ্যা ও বিত্যাঁস।

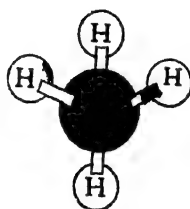
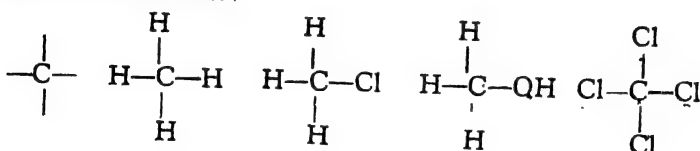
কেকুলের সূত্র (Kekule's theory)

কিভাবে জৈব যৌগের অণুগুলির আকৃতি বা কাঠামো গঠিত হয় তাহার একটি সরল সূত্র প্রকাশ করেন বিজ্ঞানী কেকুল। বিজ্ঞানী ভ্যান্ট হফ (Vant Hoff) এবং লা বেল (La Bel) কেকুলের সূত্রের অপূর্ণতা সম্পূর্ণ করেন। এরূপ সূত্র হইতে জানা যায় :

প্রথমত, জৈব যৌগে কার্বন পরমাণুর যোজ্যতা চার। এরূপ যৌগে একটি কার্বন পরমাণু একযোজী চারিটি হাইড্রোজেন বা ক্লোরিন পরমাণু বা চারিটি হাইড্রক্সিল মূলক—অথবা অল্পরূপে যেকোন চারিটি একযোজী পরমাণু বা মূলকের সঙ্গে যুক্ত হইতে পারে; যেমন, $\text{CH}_4, \text{CCl}_4, \text{CHCl}_3, \text{CH}_3\text{OH}$ ইত্যাদি।

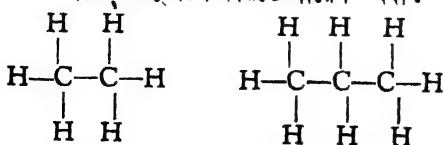
আবার, একটি কার্বন পরমাণুর সঙ্গে দুইটি একযোজী এবং একটি দ্বিযোজী পরমাণু যুক্ত হইতে পারে। যেমন কার্বনিল ক্লোরাইড— COCl_2 ; একটি কার্বন পরমাণু একটি একযোজী ও একটি তিনযোজী পরমাণুর সঙ্গেও যুক্ত হইতে পারে। যথা: HCN (হাইড্রোসিয়ানিক অ্যাসিড)

‘এক’ যোজ্যতার একটি প্রতীকচিহ্ন প্রকাশ করা হয় একটি বণ্ড বা যোজক (—) (bond) দ্বারা। স্তরভাং কার্বনের চার যোজ্যতা ও সংযুক্তি প্রকাশ করা যায় এইভাবে:



মিথেন

দ্বিতীয়ত, একাধিক কার্বন পরমাণু (এমন কি অগণিত সংখ্যায়) পরস্পরে সংযুক্ত হইয়া শিকলের আয় দুই-মুখ খোলা বা মুক্ত-শৃংখল (open chain) অথবা নির্দিষ্ট সংখ্যায় আবদ্ধ বা সংবৃত্ত কাঠামোয় (closed or cyclic) জৈব পদার্থের অণু গঠন করিতে পারে। যথা:

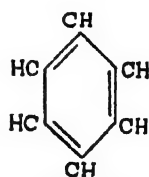


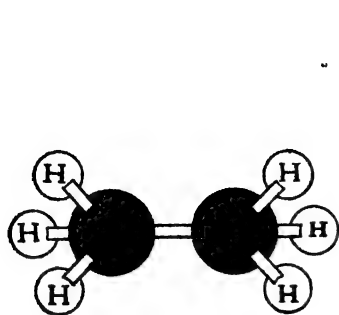
ইথেন

প্রোপেন

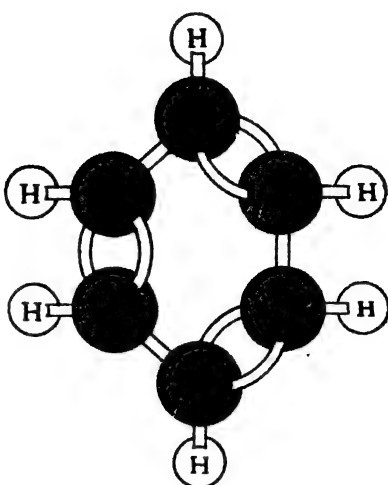
মুক্ত-শৃংখল যৌগ

মুক্ত-শৃংখল যৌগ

ষড়ভুজ-সংবৃত্ত
যৌগ বেঞ্জিন

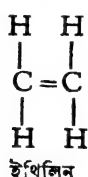
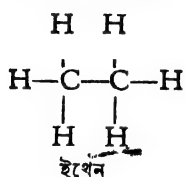


ইথেন



বেঞ্জিন

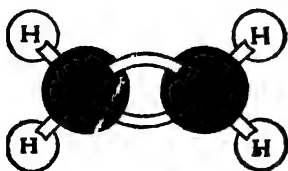
তৃতীয়ত, দুইটি পরস্পর সংলগ্ন কার্বন পরমাণু এক যোজ্যতা, দুই যোজ্যতা বা তিন যোজ্যতা অর্থাৎ এক যোজক (single bond), দুই যোজক (double bond) বা তিন যোজক (triple bond) দ্বারা যুক্ত হইতে পারে। যথা :



কার্বনের এক যোজক
বা এক বণ্ড যোগ (সম্পূর্ণ
যোগ) (Saturated
Compound)

কার্বনের দুই যোজক
বা দুই বণ্ড যোগ
(অসম্পূর্ণ যোগ)
(Unsaturated
Compound)

কার্বনের তিন যোজক
বা তিন বণ্ড যোগ
(অসম্পূর্ণ যোগ)
(Unsaturated
Compound)



ইথিলিন



অ্যাসিটিলিন

সম্পৃক্ত ও অসম্পৃক্ত যৌগ

(Saturated and Unsaturated Compound)

কার্বনের যোজ্যতা চার। এই চারটি যোজ্যতা কার্বন যৌগের কাঠামো বা ঝাঁকচারে সাধারণত চারটি যোজক বা বণ্ড দ্বারা প্রকাশ করা হয়। এই চারটি বণ্ড বা যোজক দুইটি এক যোজক বা বণ্ড এবং একটি দুই যোজক বা বণ্ড অথবা একটি এক যোজক এবং একটি তিন যোজক বা বণ্ড দ্বারাও চিহ্নিত করা যায়।

যে জৈব যৌগে কার্বনের চারটি যোজ্যতা চারটি যোজক বা বণ্ড দ্বারা প্রকাশ করা হয় সে রূপ যৌগকে বলা হয় সম্পৃক্ত যৌগ বা স্যাচুরেটেড কম্পাউন্ড (saturated compound)। অর্থাৎ, যে যৌগের গঠনে কার্বনের চারটি যোজ্যতা পরিপূর্ণ থাকে সে রূপ যৌগকে সম্পৃক্ত যৌগ বলা হয়।

যে জৈব যৌগে কার্বনের চারটি যোজ্যতা দুইটি এক যোজক এবং একটি দুই যোজক বা বণ্ড অথবা একটি এক যোজক এবং একটি তিন যোজক বা বণ্ড দ্বারা প্রকাশ করা হয় সেই যৌগকে বলা হয় অসম্পৃক্ত যৌগ বা আনস্যাচুরেটেড কম্পাউন্ড (unsaturated compound)। যে যৌগ গঠনে কার্বনের চারটি যোজ্যতা আংশিক পূর্ণ অর্থাৎ সমগ্রভাবে অপরিপূর্ণ থাকে তাহাকে অসম্পৃক্ত যৌগ বলা হয়।

উপরে বর্ণিত উদাহরণে মিথেন বা ইথেন সম্পৃক্ত যৌগ কিন্তু ইথিলিন, অ্যাসিটিলিন ও বেঞ্জিন অসম্পৃক্ত যৌগ।

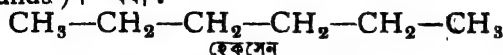
জৈব যৌগের শ্রেণী বিভাগ

(Classification of organic compounds)

জৈব যৌগের সংখ্যা অগণিত হইলেও ইহারা স্থানিদিষ্ট এবং স্থূলভাবে বিভিন্ন শ্রেণীতে বিভক্ত। সমস্ত জৈব যৌগ প্রধানত দুইটি মূল শ্রেণীতে বিভক্ত—

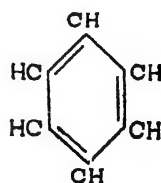
(ক) একটি শ্রেণীর নাম মুক্ত-শৃঙ্খল যৌগ তথা ‘ওপেন চেইন কম্পাউন্ডস’ (open chain compounds) অথবা অ্যালিফ্যাটিক যৌগ (aliphatic compounds)।

(খ) অপর শ্রেণীর নাম সংবৃত্তাকার বা আবদ্ধ (closed) তথা সাইক্লিক (cyclic) যৌগ অথবা সাধারণত অ্যারোমেটিক যৌগ (aromatic compounds)। যথা :



হেকসেন

একটি মুক্ত-শৃঙ্খল যৌগ বা
অ্যালিফ্যাটিক যৌগ



বেঞ্জিন : একটি সংবৃত্ত
বা অ্যারোমেটিক যৌগ

মিথেন, ইথেন, প্রোপেন, ইথিলিন, অ্যাসিটিলিন ইত্যাদি মুক্ত-শৃংখল অথবা অ্যালিফেটিক যৌগ। এই মুক্ত-শৃংখল বা অ্যালিফেটিক যৌগ আবার সম্পৃক্ত ও অসম্পৃক্ত যৌগে বিভক্ত। মিথেন ও ইথেন সম্পৃক্ত যৌগের উদাহরণ এবং ইথিলিন ও অ্যাসিটিলিন অসম্পৃক্ত যৌগের উদাহরণ। অবশ্য বাঁ সংবৃত্ত যৌগের উদাহরণ বেঞ্জিন। এই বেঞ্জিন অ্যারোমেটিক শ্রেণীভুক্ত।

জৈব যৌগের শ্রেণীভাগ

মুক্ত-শৃংখল বা অ্যালিফেটিক যৌগ		সংবৃত্ত যৌগ	
সম্পৃক্ত যৌগ মিথেন, ইথেন ও উহাদের যৌগ	অসম্পৃক্ত যৌগ ইথিলিন, অ্যাসিটিলিন ও উহাদের যৌগ	অ্যালিসাইক্লিক —সাইক্লোপ্যাণাফিন ও উহাদের যৌগ	অ্যারোমেটিক —বেঞ্জিন উহার যৌগ

ল্যাটিন ভাষায় চর্বিযুক্ত পদার্থকে অ্যালিফেটিক এবং গন্ধযুক্ত পদার্থকে অ্যারোমেটিক বলা হয়। চর্বিযুক্ত পদার্থে অনেক মুক্ত-শৃংখল জৈব যৌগ পাওয়া যায়। অ্যারোমেটিক ষড়ভুজ বৃত্তাকার যৌগগুলিতে একরকম গন্ধ পাওয়া যায় বলিয়া ইহাদের নাম অ্যারোমেটিক রাখা হয়। কিন্তু বর্তমানে এরূপ নামের বিশেষ কোন তাৎপর্য নাই।

জৈব মূলক (Organic Radical)

জৈব মূলক অধিকাংশ ক্ষেত্রেই কার্বন ও হাইড্রোজেনের সংযোগে গঠিত। এরূপ যৌগকে সাধারণভাবে হাইড্রো-কার্বন বলা হয়। মিথেন (CH_4) ও বেঞ্জিন (C_6H_6) যৌগ এরূপ বিভিন্ন হাইড্রোকার্বনের প্রাথমিক বা মূল যৌগ। সাধারণত বিভিন্ন জৈব যৌগ মূলত এই হাইড্রোকার্বন যৌগের সজ্জাত যৌগ (derivatives); হাইড্রোকার্বনের এক একটি হাইড্রোজেন পরমাণু হাইড্রক্সিল ($-\text{OH}$), ক্লোরাইড ($-\text{Cl}$), সায়ানাইড ($-\text{CN}$), অ্যামাইনো ($-\text{NH}_2$) ইত্যাদি মূলক (Radical) দ্বারা প্রতিস্থাপিত হইয়া হাইড্রোকার্বনের বিভিন্ন সজ্জাত যৌগ বা ডেরিভেটিভস্ তৈরী হয়। উদাহরণ-স্বরূপ বলা যায় নিম্নলিখিত জৈব যৌগগুলি হাইড্রোকার্বন যৌগ মিথেনের সজ্জাত যৌগ বা ডেরিভেটিভস্। যথা :

মিথেন মূল: মিথাইল ক্লোরাইড মিথাইল সায়ানাইড মিথাইল অ্যামিন
 CH_4 CH_3Cl CH_3CN CH_3NH_2

মিথেনের এই সজ্জাত যৌগগুলির গঠন-পদ্ধতি লক্ষ্য করিলে দেখা যায় যে এই সজ্জাত যৌগগুলির প্রত্যেকটির মধ্যে CH_3 -গ্রুপ বা মূলকটি বর্তমান।

অন্তত একটি কার্বন-পরমাণুসহ একাধিক মৌল দ্বারা গঠিত যে সব পরমাণুপুঞ্জ রাসায়নিক বিক্রিয়ার অপরিবর্তিত থাকে এবং যাহা একাধিক জৈব যৌগে বর্তমান থাকিতে দেখা যায় সেসকল পরমাণুপুঞ্জকে জৈব-মূলক বা অরগ্যানিক র্যাডিক্যাল (organic radical) বলা হয়।

CH_3 পরমাণুপুঞ্জ এরূপ একটি জৈব মূলক। ইহা মিথেন যৌগ হইতে উদ্ভূত বলিয়া ইহাকে বলা হয় মিথাইল মূলক (Methyl radical)। কয়েকটি জৈব মূলক এবং সজ্জাত যৌগের তথ্য ডেরিভেটিভসের উদাহরণ :

মূল হাইড্রোকার্বন	জৈব মূলক বা র্যাডিক্যাল	সজ্জাত ক্লোরাইড যৌগ	সজ্জাত অ্যামিন	সজ্জাত অ্যালকোহল
মিথেন CH_4	মিথাইল মূলক CH_3^-	মিথাইল ক্লোরাইড CH_3Cl	মিথাইল অ্যামিন CH_3NH_2	মিথাইল অ্যাল- কোহল CH_3OH
ইথেন C_2H_6	ইথাইল মূলক C_2H_5^-	ইথাইল ক্লোরাইড $\text{C}_2\text{H}_5\text{Cl}$	ইথাইল অ্যামিন $\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2$	ইথাইল অ্যাল. কোহল $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$
প্রোপেন C_3H_8	প্রোপাইল মূলক C_3H_7^-	প্রোপাইল ক্লোরাইড $\text{C}_3\text{H}_7\text{Cl}$	প্রোপাইল অ্যামিন $\text{C}_3\text{H}_7\text{NH}_2$	প্রোপাইল অ্যাল- কোহল $\text{C}_3\text{H}_7\text{OH}$
বেঞ্জিন C_6H_6	ফিনাইল মূলক C_6H_5^-	ক্লোরো-বেঞ্জিন $\text{C}_6\text{H}_5\text{Cl}$	অ্যামিনো-বেঞ্জিন বা অ্যানিলিন $\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}_2$	হাইড্রোক্সি বেঞ্জিন বা ফিনল $\text{C}_6\text{H}_5\text{OH}$

কারকপুঞ্জ বা ফাংশনাল গ্রুপ (Functional Group)

মিথাইল অ্যালকোহল (CH_3OH) মিথাইল মূলক ($-\text{CH}_3$) এবং হাইড্রোকসিল গ্রুপ ($-\text{OH}$) সংযোগে গঠিত। জৈব যৌগে মিথাইল (CH_3^-), ইথাইল (C_2H_5^-) ইত্যাদি হাইড্রোকার্বন মূলক ব্যতীত অন্য প্রকার মূলকও বর্তমান থাকে। যথা : হাইড্রোকসিল ($-\text{OH}$), কার্বকসিল ($-\text{COOH}$), অ্যালডিহাইড ($-\text{CHO}$) ইত্যাদি।

হাইড্রোকার্বন মূলকের সঙ্গে যে সব মূলক যুক্ত থাকে সেই সব মূলকের উপরে জৈব যৌগের ক্রিয়া ও ধর্ম নির্ভর করে বলিয়া ইহাদের কারকপুঞ্জ বা ফাংশনাল গ্রুপ (Functional group) বলা হয়।

মিথাইল অ্যালকোহলে (CH_3OH) হাইড্রোকার্বন মূলক মিথাইল (CH_3^-) এরূপ কারকপুঞ্জ বা ফাংশনাল গ্রুপ। এরূপ ফাংশনাল গ্রুপ ($-\text{OH}$) জৈব যৌগের ধর্ম ও প্রকৃতি নির্ণয় করে।

বিভিন্ন জৈব যৌগের ধর্ম বা প্রকৃতি নির্ভর করে এরূপ ফাংশনাল গ্রুপের গঠনের উপরে। বিভিন্ন ফাংশনাল গ্রুপের অল্প জৈব যৌগের প্রকৃতি বিভিন্ন হয়। সাধারণত বিভিন্ন কারকপুঞ্জ বা ফাংশনাল গ্রুপ অমুখ্যায়ী জৈব যৌগ বিভিন্ন শ্রেণীতে বিভক্ত করা হয়। এরূপ ফাংশনাল গ্রুপের ভিত্তিতে শ্রেণীবদ্ধ করিয়া জৈব রসায়নের অমুখ্যাবন সহজসাধ্য। কয়েকটি প্রধান ফাংশনাল গ্রুপ এবং এরূপ গ্রুপ অমুখ্যায়ী জৈব যৌগের শ্রেণী বিভাগের কয়েকটি উদাহরণ নিচে দেওয়া হইল।

1. অ্যালকোহলিক গ্রুপ (Alcoholic Group) :

ফর্মুলা : $\begin{array}{c} | \\ -\text{C}-\text{OH} \end{array}$; এখানে হাইড্রোকসিল মূলক (OH) ফাংশনাল

গ্রুপ। ইহা সম্পৃক্ত কার্বনের সঙ্গে যুক্ত থাকে। এরূপ হাইড্রোকসিল গ্রুপযুক্ত জৈব যৌগকে সাধারণত অ্যালকোহল শ্রেণীর জৈব যৌগ বলিয়া আখ্যা দেওয়া হয়। যথা :

মিথানল অ্যালকোহল— CH_3OH , ইথাইল অ্যালকোহল— $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$

2. অ্যালডিহাইড গ্রুপ (Aldehyde Group)

ফর্মুলা : $\begin{array}{c} \text{O} \\ || \\ -\text{C} \\ | \\ \text{H} \end{array}$ বা $-\text{CHO}$;

যে যৌগে এরূপ ($-\text{CHO}$) গ্রুপ বর্তমান থাকে সে রূপ যৌগকে বলা হয় অ্যালডিহাইড (Aldehyde)। যথা : ফরম্যালাডিহাইড $\text{H}-\text{CHO}$; অ্যানিট্রোঅ্যালডিহাইড CH_3CHO

3. কার্বনিল গ্রুপ (Carbonyl group)

ফর্মুলা : $-\text{C}=\text{O}$ বা $-\text{CO}-$; এরূপ কার্বনিল গ্রুপের সঙ্গে

হাইড্রোজেন যুক্ত থাকে না, কিন্তু ইহার কার্বনের অল্প যোজক বা বণ্ড দুইটির সঙ্গে দুইটি জৈবমূলক যুক্ত হইতে পারে। R যদি হয় এরূপ জৈব মূলকের প্রতীক

তবে এরূপ যৌগের সাধারণ ফর্মুলা হইবে: $R-CO-R$; এরূপ জৈব যৌগকে বলা হয় কিটোন (Ketone)। যথা: ডাই-মিথাইল কিটোন বা অ্যাসিটোন $CH_3-CO-CH_3$; মিথাইল ইথাইল কিটোন $CH_3-CO-C_2H_5$;

4. কার্বক্সিল গ্রুপ (Carboxyl Group)

ফর্মুলা: $-C=O$ বা $-COOH$; এরূপ ফাংশনাল গ্রুপে কার্বনিল



গ্রুপের সঙ্গে যুক্ত থাকে একটি হাইড্রোক্সিল গ্রুপ। তাই ইহাকে বলা হয় কার্বক্সিল গ্রুপ। কার্বনের অবশিষ্ট যোজক বা বণ্ডের সঙ্গে হাইড্রোজেন বা কোন জৈব মূলক যুক্ত হইয়া যে যৌগ গঠিত হয় তাহাকে বলা হয় জৈব অ্যাসিড (organic acid)। যথা: ফরমিক অ্যাসিড $H-COOH$, অ্যাসিটিক অ্যাসিড CH_3-COOH

5. কার্ব-ইথোকসি গ্রুপ (Carb-ethoxy Group)

ফর্মুলা: $-C=O$ বা $-CO-OC_2H_5$; এরূপ গ্রুপে কার্বনিল



গ্রুপের সঙ্গে ($-CO-$) ইথোকসি গ্রুপ ($-OC_2H_5$) যুক্ত থাকে। কার্বনের অবশিষ্ট যোজক বা বণ্ডের সঙ্গে কোন জৈবমূলক যুক্ত হইয়া এস্টার (Ester) শ্রেণীর যৌগ গঠন করে। যথা: ইথাইল এস্টার ($CH_3-COOC_2H_5$) (বা, ইথাইল এসিটেট—Ethyl acetate)।

ফাংশনাল গ্রুপের চার্ট

ফাংশনাল গ্রুপ	জৈব যৌগের শ্রেণী	উদাহরণ
1. হাইড্রোক্সিল: $-OH$	অ্যালকোহল	মিথাইল অ্যালকোহল: CH_3-OH
2. অ্যালডিহাইড: $-CHO$	অ্যালডিহাইড	অ্যাসিট অ্যালডিহাইড: CH_3-CHO
3. কিটোন: $-CO-$	কিটোন	ডাইমিথাইল কিটোন: $CH_3-CO-CH_3$
4. কার্বক্সিল: $-COOH$	অ্যাসিড	অ্যাসিটিক অ্যাসিড: CH_3-COOH
5. কার্ব-ইথোকসি: $-COOC_2H_5$	এস্টার	ইথাইল অ্যাসিটেট বা এস্টার: $CH_3-COO-C_2H_5$

হোমোলোগাস সিরিজ বা সমগণীয় সারি (Homologous Series)

কার্বন ও হাইড্রোজেনের যৌগের নাম হাইড্রোকার্বন। মিথেন (CH_4) এরূপ একটি হাইড্রোকার্বন যৌগ। মিথেনের চেয়ে অধিকতর কার্বন ও হাইড্রোজেন সংখ্যার আরও অনেক হাইড্রোকার্বন যৌগ বর্তমান। সেইরূপ অ্যালকোহলের সংখ্যাও অনেক। প্রত্যেক শ্রেণীর জৈব যৌগের সংখ্যা বহু। কিন্তু এক এক শ্রেণীর যৌগগুলির মধ্যে এক বিশেষ রকম শৃংখলা দেখা যায়। এক এক উচ্চতর যৌগগুলিতে কার্বন সংখ্যা একটি একটি করিয়া বৃদ্ধি পায় এবং পর পর সংখ্যার দুইটি যৌগের মধ্যে পার্থক্য দেখা যায় মাত্র একটি কার্বন ও দুইটি হাইড্রোজেন পরমাণুর (CH_2)।

হোমোলোগাস সিরিজ (Homologous series) : একই পরিবার বা শ্রেণীভুক্ত জৈব যৌগগুলিকে কার্বন পরমাণুর ক্রমবর্ধমান সংখ্যা অনুযায়ী যদি পরপর সারিবদ্ধ করা যায় এবং যদি দেখা যে পরপর সংলগ্ন দুইটি যৌগের মধ্যে পরমাণুর সংখ্যার পার্থক্য নির্দিষ্ট থাকে— শুধু একটি কার্বন ও দুইটি হাইড্রোজেন তথা CH_2 দ্বারা, তাহা হইলে সেই শ্রেণীর সমস্ত যৌগকে পরস্পরের হোমোলোগাস বা সমগণীয় বলা হয় এবং এরূপ সমগ্র জৈব যৌগের শ্রেণীটিকে বলা হয় হোমোলোগাস সিরিজ বা সমগণীয় সিরিজ (Homologous series)।

এরূপ সমগণীয় বা হোমোলোগাস সিরিজের কয়েকটি উদাহরণ :

হাইড্রোকার্বন	ফর্মুলা	পার্থক্য
মিথেন	CH_4	—
ইথেন	C_2H_6	CH_2
প্রোপেন	C_3H_8	CH_2
বিউটেন	C_4H_{10}	CH_2
পেনটেন	C_5H_{12}	CH_2
হেক্সেন	C_6H_{14}	CH_2
হেপটেন	C_7H_{16}	CH_2

অ্যালকোহল	ফর্মুলা	পার্থক্য
মিথাইল অ্যালকোহল	CH_3OH	—
ইথাইল অ্যালকোহল	$\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$	CH_2
প্রোপাইল অ্যালকোহল	$\text{C}_3\text{H}_7\text{OH}$	CH_2
বিউটাইল অ্যালকোহল	$\text{C}_4\text{H}_9\text{OH}$	CH_2
অ্যামাইল অ্যালকোহল	$\text{C}_5\text{H}_{11}\text{OH}$	CH_2
অ্যাসিড	ফর্মুলা	পার্থক্য
ফরমিক অ্যাসিড	HCOOH	—
অ্যাসিটিক অ্যাসিড	CH_3COOH	CH_2
প্রোপিয়োনিক অ্যাসিড	$\text{C}_2\text{H}_5\text{COOH}$	CH_2
বিউটাইরিক অ্যাসিড	$\text{C}_3\text{H}_7\text{COOH}$	CH_2

সমগণীয় বা হোমোলোগাস পদার্থের বৈশিষ্ট্য

জৈব পদার্থগুলি হোমোলোগাস বা সমগণীয়ভাবে শ্রেণীবদ্ধ করা যায় বলিয়া জৈব যোগের সংখ্যা অগণিত হওয়া সত্ত্বেও ইহাদের প্রকৃতির ও ধর্মের পরিচয় সন্ধান করা খুবই সরল ও সহজসাধ্য। হোমোলোগাস বা সমগণীয় শ্রেণীর যৌগগুলি পরস্পরে বিশেষভাবে সমধর্মী এবং ইহাদের ভৌত ধর্মের পার্থক্যও অত্যন্ত সূক্ষ্ম। এক একটি সমগণীয় সারিতে দেখা যায় :

1. রাসায়নিক প্রকৃতিতে পর পর সংলগ্ন সমগণ বা হোমোলোগাস সারির যৌগগুলি সমধর্মী এবং ইহাদের পরমাণু সংখ্যার পার্থক্য : CH_2
2. একই রাসায়নিক পদ্ধতিতে বিভিন্ন সমগণ-যোগ (homologue) প্রস্তুত করা যায়।
3. সমগণের আণবিক গুরুত্ব (mol. wt.) যত বৃদ্ধি পায় উচ্চতর যোগের, রাসায়নিক সক্রিয়তা তত হ্রাস পায়।
4. আণবিক গুরুত্ব বৃদ্ধির সঙ্গে সঙ্গে সমগণের গলনাংক (M.P.) স্ফুটনাংক (B.P.) ও ঘনত্ব (Density) বৃদ্ধি পায় এবং দ্রবণীয়তা হ্রাস পায়।
5. অ্যালিফ্যাটিক শ্রেণীর উচ্চতম যৌগগুলি ধর্মে মোমের মত এবং রাসায়নিক বিক্রিয়ার ক্ষেত্রে বিশেষ ভাবে নিষ্ক্রিয়।

জৈব রসায়নকে তাই অনেক সময় সমগণীয় সারির তথা হোমোলোগাস সিরিজের রসায়নও (Chemistry of Homologous series) বলা হয়।

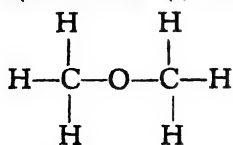
আইসোমার ও আইসোমারিজম (Isomer and Isomerism)

সুধুমাত্র আণবিক ফর্মুলা (molecular formula) দ্বারা জৈব যৌগের স্বরূপ নির্ণয় করা যায় না। C_2H_6O —এই ফর্মুলায় দুই রকম পদার্থ পাওয়া যায়। একটির নাম ইথাইল অ্যালকোহল। ইহা তরল। অপরটির নাম ডাই-মিথাইল-ইথার। ইহা সাধারণ উষ্ণতায় গ্যাসীয়। এইরূপ $C_8H_{12}O_4$ —এই ফর্মুলাটি দ্বারা 66 রকম ধর্মের জৈব যৌগের আণবিক ফর্মুলার পরিচয় দেওয়া যায়। C_5H_{12} —এই ফর্মুলার দ্বারা তিনটি, এবং C_9H_{20} —ইহা দ্বারা পঁয়ত্রিশটি বিভিন্ন জৈব যৌগের পরিচয় দেওয়া যায়। অজৈব যৌগের মধ্যে একই আণবিক ফর্মুলায় এরূপ একাধিক যৌগ গঠন সম্ভব নয়। অজৈব যৌগের একরকম পদার্থের জন্ত একটি মাত্র আণবিক ফর্মুলা বর্তমান। H_2SO_4 —এই আণবিক ফর্মুলায় একমাত্র সালফিউরিক অ্যাসিড বোঝায়।

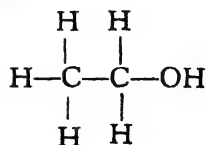
আইসোমারিজম (Isomerism) : জৈব যৌগের ক্ষেত্রে একই আণবিক ফর্মুলায় বিভিন্ন ধর্মের একাধিক যৌগ গঠনের এরূপ রাসায়নিক বৈশিষ্ট্যকে আইসোমারিজম (Isomerism) বা সমাংশধর্ম বলা হয় এবং একটি ফর্মুলায় গঠিত বিভিন্ন ধর্মবিশিষ্ট যৌগগুলিকে আইসোমার (Isomer) বা সমাংশ বলা হয়। ‘আইসো’ অর্থ ‘সম’, ‘মোরাস’ অর্থ ‘অংশ’।

জৈব অণুর কাঠামোয় পরমাণুর গঠন সংযুক্তির পার্থক্যের জন্ত এরূপ আইসোমার গঠন সম্ভব হয়।

C_2H_6O —এরূপ আণবিক ফর্মুলায় দুই রকম যৌগ গঠিত হইতে পারে। একটি ডাই-মিথাইল-ইথার। ইহা গ্যাস এবং ইহার স্ফুটনাংক— $25^{\circ}C$; সোডিয়ামের সঙ্গে ইহা বিক্রিয়া ঘটাইতে অক্ষম। পক্ষান্তরে সম ফর্মুলার ইথাইল অ্যালকোহল তরল পদার্থ এবং ইহার স্ফুটনাংক $78.5^{\circ}C$ । ইহা সোডিয়ামের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইতে সক্ষম। কেকুলের সূত্র অনুযায়ী এরূপ আইসোমার যৌগ দুইটির গঠন বা স্ট্রাকচার লেখা যায় :



ডাই-মিথাইল ইথার



ইথাইল অ্যালকোহল

জৈব যৌগের উৎস (Sources of Organic compounds) : জৈব যৌগ সাধারণত প্রাকৃতিক পদার্থ হইতে পাওয়া যায় অথবা রসায়নাগারে কৃত্রিম ভাবে সংশ্লেষণী পদ্ধতিতে প্রস্তুত করা হয়। প্রাকৃতিক উৎসের মধ্যে উদ্ভিদ, জীব, কাঠ কয়লা, পেট্রোলিয়াম ইত্যাদি পদার্থের মধ্যে বিভিন্ন জৈব যৌগ পাওয়া যায়। এই সব পদার্থগুলির গঠন মূলত জটিল। কিন্তু ইহাদের অন্তর্ভুক্ত পাতনের ফলে এরূপ জটিল যৌগ ভাঙ্গিয়া অগণতি সরল যৌগ গঠিত হয়। সংশ্লেষণী পদ্ধতিতে রসায়নাগারে এখন অগণতি জৈব যৌগ প্রস্তুত করা সম্ভব।

অনুশীলনী

1. জৈব যৌগ সমূহের গঠন প্রকৃতির মূল সূত্র কি? সাধারণ উদাহরণ দিয়া সূত্রটি বুঝাইয়া দাও।
2. জৈব পদার্থকে কিভাবে শ্রেণীবদ্ধ করা হয়? এক এক শ্রেণীর একটি করিয়া উদাহরণ দাও।
3. সমগণ কি? সমগণের ধর্ম কি বৈশিষ্ট্য দেখা যায়? CH_4 , C_2H_6 , CH_4 ও OH_2 ; HOHO ও CH_3CHO ; HCOOH ও CH_3COOH , CH_3CHO ও $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$; ইহাদের মধ্যে কোন্ কোন্টি সমগণ সারিব অন্তর্ভুক্ত এবং কেন?

Questions to be discussed

1. State in outline Kekule's theory of the formation of organic compounds. Give examples.
2. How are organic compounds classified? Give one example.
3. What is a homologous series? What are characteristic features of a homologous series?
4. What is isomerism? Give example of two isomers.
5. Define organic radical and Functional group. Give examples. What are the sources of the organic compounds?

প্যারাফিন বা সম্পৃক্ত ও অসম্পৃক্ত হাইড্রোকার্বন

রাসায়নিক শব্দ পরিচিতি ও পরিভাষা : হাইড্রোকার্বন—Hydro-carbon ; সম্পৃক্ত—Saturated, অসম্পৃক্ত—Unsaturated ; দুই বোজক—Double bond ; তিন বোজক—Triple bond ; প্যারাফিন—Paraffin ; অলিফাইন—Olefine ; জিংক-কপার যুগ্ম—Zinc-copper couple ; প্রতিস্থাপন—Substitution ; প্রতিমুখী—Reversible ; ধৌত পাত্র—Washer ; বালি-খোলা—Sand bath ; যুত-যোগ—Additive compound ; অসারক বা বিবশক—Anaesthetic.

সম্পৃক্ত ও অসম্পৃক্ত হাইড্রো-কার্বনের সাধারণ পরিচয় দিয়া শুধু মিথেন, ইথিলিন ও অ্যাসিটিলিন অর্থাৎ এক এক শ্রেণীর হাইড্রোকার্বনের আদি যৌগটির প্রস্তুতি, ধর্ম ও ব্যবহাব বর্ণনা করিতে হইবে। প্রতিস্থাপন এবং যুত-যোগ গঠনের বিক্রিয়া পদ্ধতি এবং হাইড্রোকার্বনের সমগণীয়তাও বিশেষভাবে উল্লেখযোগ্য। সমগণীয়তা সম্বন্ধে পূর্ব অধ্যায়ে আলোচনা করা হইয়াছে। হাইড্রো-কার্বনের হ্যালোজেন যৌগ কিভাবে প্রতিস্থাপন এবং যুতযোগ গঠন বিক্রিয়ায় গঠিত হয় তাহার উল্লেখ করিয়া ক্লোরোফর্ম ও অ্যায়োডোফর্মের সাধারণ পরিচয় ও ব্যবহাব উল্লেখ করিতে হইবে। ইথিলিন ডাইব্রোমাইডও পাঠ্য বিষয়ের অন্তর্ভুক্ত।

কার্বন ও হাইড্রোজেনের যৌগকে হাইড্রো-কার্বন বলা হয়। ইহার জৈব যৌগের আদি পদার্থ। অ্যালকোহল, অ্যালডিহাইড, কিটোন, অ্যাসিড ইত্যাদি শ্রেণীর জৈব যৌগকে হাইড্রোকার্বনের সংজ্ঞাত যৌগ বা ডেরিভেটিভস্ (derivatives) বলা হয়। হাইড্রোকার্বন প্রধানত অ্যালিফেটিক ও অ্যারোমেটিক শ্রেণীতে বিভক্ত। মিথেন অ্যালিফেটিক শ্রেণীর এবং বেঞ্জিন অ্যারোমেটিক শ্রেণীর অন্তর্ভুক্ত।

হাইড্রো-কার্বন সম্পৃক্ত ও অসম্পৃক্ত দুই রকম হইতে পারে। সম্পৃক্ত হাইড্রো-কার্বন (saturated hydro-carbon) যৌগে কার্বনের চারিটি যোজ্যতাই পরিপূর্ণ থাকে। অ্যালিফেটিক বা মুক্তশৃংখল সম্পৃক্ত হাইড্রোকার্বনকে প্যারাফিন (paraffin) বলা হয়। প্যারাফিন অর্থ অনাসক্ত, কারণ সম্পৃক্ত হাইড্রোকার্বন যৌগ অত্যন্ত নিষ্ক্রিয়। সম্পৃক্ত হাইড্রোকার্বনকে অ্যালকেইনও (alkane) বলা হয়। অসম্পৃক্ত হাইড্রোকার্বনে কার্বনের যোজ্যতা অসম্পূর্ণ বা অপরিপূর্ণ থাকে। অসম্পৃক্ত হাইড্রোকার্বনের তাই হাইড্রোজেনের সংখ্যা

কম। দুই যোজক বা বণ্ড যুক্ত (double bond) অসম্পৃক্ত হাইড্রোকার্বনকে ইথিলিনগোষ্ঠি (ethylene family) বা অলিফাইন (Olefines) বলা হয়। তিন যোজক বা বণ্ড যুক্ত (triple bond) অসম্পৃক্ত হাইড্রোকার্বনকে বলা হয় অ্যাসিটিলিন-গোষ্ঠি (acetylene family)।

1. এক যোজক বা বণ্ডযুক্ত সম্পৃক্ত হাইড্রোকার্বন তথা প্যারaffin :

সাধারণ ফর্মুলা C_nH_{2n+2}

উদাহরণ :

মিথেন— CH_4

ইথেন— C_2H_6

প্রোপেন— C_3H_8

বিউটেন— C_4H_{10}

2. দুই যোজক বা বণ্ড তথা দ্বিবন্ধযুক্ত অসম্পৃক্ত হাইড্রোকার্বন তথা ইথিলিনস :

সাধারণ ফর্মুলা— C_nH_{2n}

উদাহরণ :

ইথিলিন— C_2H_4

প্রোপিলিন— C_3H_6

বিউটিলিন— C_4H_8

অ্যামিলিন— C_5H_{10}

3. তিন যোজক বা বণ্ড তথা ত্রিবন্ধযুক্ত অসম্পৃক্ত হাইড্রোকার্বন তথা অ্যাসিটিলিনস্ :

সাধারণ ফর্মুলা— C_nH_{2n-2}

উদাহরণ :

অ্যাসিটিলিন $CH \equiv CH$

মিথাইল অ্যাসিটিলিন— $CH_3 - C \equiv CH$

ইথাইল অ্যাসিটিলিন— $C_2H_5 - C \equiv CH$

প্রোপাইল অ্যাসিটিলিন— $C_3H_7 - C \equiv CH$

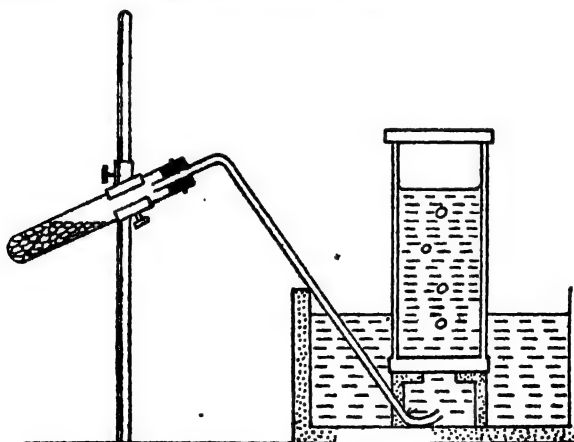
পরপর দুইটি যৌগের মধ্যে কার্বন ও হাইড্রোজেনের সংখ্যার ভ্রাং CH_2 ; তাই, ইহারা এক একটি সমগণীয় সারি (Homologous series); অর্থাৎ সম্পৃক্ত ও অসম্পৃক্ত হাইড্রোকার্বনের এক একটি শ্রেণী এক একটি সমগণীয় সারি বা

হোমোলোগাস সিরিজ। ইহারাই অ্যালিক্যাটিক শ্রেণীর অ্যালকোহল, অ্যালডিহাইড, কিটোন, অ্যাসিড ইত্যাদি যৌগের মূল উপাদান।

অসম্পৃক্ত হাইড্রোকার্বনের কার্বন পরমাণুর সংখ্যা সম্পৃক্ত হাইড্রোকার্বনের সমান; কিন্তু অসম্পৃক্ত হাইড্রোকার্বনের হাইড্রোজেনের সংখ্যা কম। তাই, ইহার অগ্রান্ত মৌলের সঙ্গে যুক্ত হইয়া যুত-যৌগ (additive compound) গঠন করিতে পারে।

1. সম্পৃক্ত হাইড্রো-কার্বন—মিথেন (CH_4)

পচা উদ্ভিদপূর্ণ স্বল্প জলাশয়ের কাদা নাড়িয়া দিলে যে গ্যাসটি উৎপন্ন হইতে দেখা যায় এবং মাঝে মাঝে যে-গ্যাসটি জলিয়া উঠিয়া আলোয়ার সৃষ্টি করে তার নাম মার্স গ্যাস বা মিথেন (marsh gas or methane)। (এই গ্যাসের সঙ্গে ফসফিন ও ফসফরাস ডাই হাইড্রাইড ($\text{PH}_3 + \text{P}_2\text{H}_4$) মিশ্রিত থাকে। তাই, মার্স গ্যাস বায়ুর সংস্পর্শে স্বতঃস্ফূর্তভাবে জলিয়া ওঠে।) পেট্রোলিয়ামের কুপে ও কয়লার খনিতেও মিথেন পাওয়া যায়। বায়ুর সঙ্গে মিথেন বিস্ফোরণযোগ্য মিশ্রণ গঠন করে বলিয়া কয়লার খনিতে অনেক সময় দুর্ঘটনা ঘটে। কোল গ্যাসে 40 % মিথেন পাওয়া যায় এবং প্রাকৃতিক গ্যাসে (natural gas) মিথেনের পরিমাণ 85 শতাংশ। মিথেন সম্পৃক্ত হাইড্রোকার্বন বা প্যারাফিন সিরিজের আদি যৌগ।



সাধারণ মিথেন প্রস্তুতি

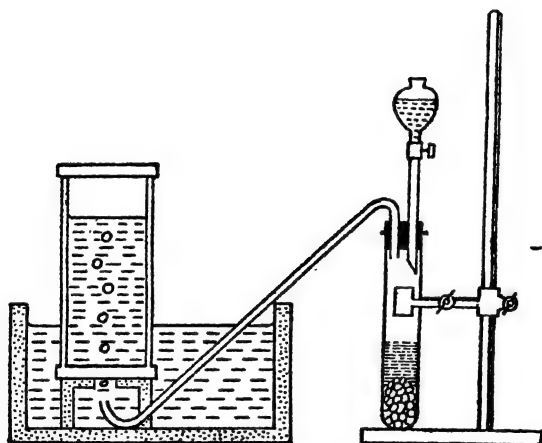
1. রসায়নাগারে প্রস্তুতি (Laboratory method of preparation):
শক্ত-কাচের পরীক্ষা-নলে অথবা ক্লাস্কে এক ভাগ বিগলিত (fused)

সোডিয়াম অ্যাসিটেটের (CH_3COONa) সঙ্গে ভিন ভাগ সোডা-লাইম (Soda lime) উত্তপ্ত করিয়া রসায়নাগারে মিথেন তৈরী করা হয়। [কঠিক সোডায় (NaOH) সম্পৃক্ত শুষ্ক পোড়া চুনকে (CaO) সোডা-লাইম বলা হয়।] পরীক্ষা নলের সঙ্গে ফিট-করা নির্গম-নলের মাধ্যমে নির্গত মিথেন গ্যাস জল সরাইয়া গ্যাস-জারে সংগ্রহ করা হয়। এই গ্যাস বিসৃদ্ধ নয়।
বিক্রিয়া : $\text{CH}_3\text{COONa} + \text{NaOH} = \text{CH}_4 + \text{Na}_2\text{CO}_3$

সোডিয়াম অ্যাসিটেট

মিথেন সোডিয়াম কার্বনেট

বিসৃদ্ধ মিথেন (Pure methane) : একটি ফ্লাস্ক বা বড় পরীক্ষা-নলে জল বা অ্যালকোহলের মধ্যে 'জিংক-কপার কাপল' (zinc-copper couple) ও বা 'জিংক কপার যুগ্ম' লও। ইহার মধ্যে বিচ্ছেদক ফানেল (separating funnel) হইতে মিথাইল আয়োডাইড (CH_3I) ঢাল। সংলগ্ন চিত্রাহুযায়ী যন্ত্র সাজাও। [কপার সালফেট দ্রবণে জিংক দানা ফেলিলে জিংকের গায়ে কপারের আস্তরণ পড়ে। ইহাই Zn-Cu কাপল।]



বিসৃদ্ধ মিথেন প্রস্তুতি

'জিংক কপার যুগ্ম' জল বা অ্যালকোহল হইতে জায়মান (nascent) হাইড্রোজেন উৎপন্ন করে। এই জায়মান হাইড্রোজেন মিথাইল আয়োডাইডের সঙ্গে স্বাভাবিক তাপে বিক্রিয়া ঘটাইয়া মিথেন তৈরী করে। যথা :

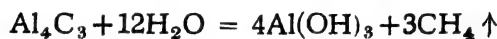


মিথাইল আয়োডাইড জায়মান- H মিথেন H-আয়োডাইড

এই মিথেনের সঙ্গে অল্প পরিমাণে উদ্বায়ী মিথাইল আয়োডাইড মিশ্রিত থাকে। তাই, মিথেন গ্যাস একটি শীতল U-নলের ভিতর দিয়া প্রবাহিত করিলে মিথাইল আয়োডাইড U-নলে ঘনীভূত হয় এবং গ্যাস জারে সংগৃহীত হয় শুধু মিথেন।

মিথাইল আয়োডাইডের পরিবর্তে ইথাইল, প্রোপাইল, বিউটাইল ইত্যাদি আয়োডাইড ব্যবহার করিয়া অত্যন্ত উচ্চতর সম্পৃক্ত হাইড্রো-কার্বন গঠন করা যায়।

2 **সংশ্লেষণী পদ্ধতি (Synthetic process) :** (ক) অ্যালুমিনিয়াম কারবাইড ও জলের বা লঘু অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় মিথেন তৈরী হয়। যথা :



অ্যালুমিনিয়াম কারবাইড

মিথেন

অ্যালুমিনিয়াম হাইড্রক্সাইড জলে অত্রাব্য বলিয়া বিক্রিয়া কিছুক্ষণ হওয়ার পরে অত্রাব্য স্তরের আন্তরণ সৃষ্টি করায় বিক্রিয়া মন্দীভূত হইয়া যায়, তাই জলের পরিবর্তে লঘু হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড দ্বারা বিক্রিয়া ঘটাইলে এই অসুবিধা দূর করা যায়।

(খ) সূক্ষ্ম নিকেল চূর্ণকে অম্লঘটকরূপে (catalyst) ব্যবহার করিয়া কার্বন মনক্সাইড বা ডাই-অক্সাইডের উপরে 200°C তাপাংকে হাইড্রোজেন চালাইয়া মিথেন তৈরী করা যায় :



(খ) বৈদ্যুতিক উনানের কার্বন-তড়িদ্রবের (carbon-electrode) উপরে অথবা সূক্ষ্ম কার্বন-চূর্ণের উপরে 1200°C তাপাংকে হাইড্রোজেন চালাইয়াও মিথেন তৈরী করা যায়। যথা : $\text{C} + 2\text{H}_2 = \text{CH}_4 \uparrow$

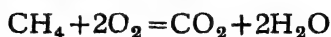
মিথেনের ধর্ম (Properties of methane)

ভৌত ধর্ম (Physical properties) : (i) মিথেন একটি স্বাদ, বর্ণ ও গন্ধহীন গ্যাস। (ii) ইহা বায়ু হইতে হাল্কা। (iii) জলে অতি স্বল্প দ্রবণীয়, কিন্তু অ্যালকোহল, ইথার ও বেঞ্জিনে অপেক্ষাকৃত বেশী দ্রবণীয়।

রাসায়নিক ধর্ম (Chemical properties) : (i) মিথেনের নিষ্ক্রিয়তা (inactivity) : মিথেন একটি সম্পৃক্ত হাইড্রো-কার্বন। তাই, ইহা নাইট্রিক

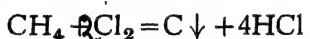
বা সালফিউরিক অ্যাসিড, ক্ষার অথবা কোন জারক বা বিজারক পদার্থ দ্বারা স্বাভাবিক অবস্থায় বিকৃত হয় না।

(ii) বায়ুর সঙ্গে ক্রিয়া (Action of air) : মিথেন দহনশীল গ্যাস। মিথেন বায়ুতে প্রজ্জ্বলিত হইলে অদীপ্ত শিখায় জলিয়া ওঠে এবং জল ও কার্বন ডাইঅক্সাইড (CO_2) গঠন করে। যথা :



অগ্নিস্পর্শে বায়ু ও মিথেন গ্যাসের মিশ্রণে বিস্ফোরণ ঘটে। তাই, কয়লার খনিতে মাঝে মাঝে দুর্ঘটনা ঘটিতে দেখা যায়।

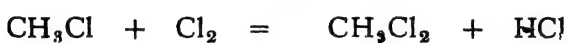
(iii) প্রতিস্থাপন বা সাবস্টিটিউশন (Substitution) : ক্লোরিন ও মিথেন মিশ্রণে সূর্যের আলো পড়িলে প্রচণ্ড বিস্ফোরণ ঘটে এবং কালো কার্বনের ঝুল ও হাইড্রোজেন ক্লোরাইড গঠিত হয়। যথা :



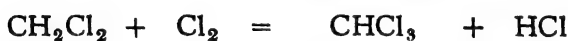
ক্লোরিন ও ব্রোমিন মিথেন অণুর হাইড্রোজেন একটি একটি করিয়া প্রতিস্থাপিত করে। ক্লোরিনের এরূপ প্রতিস্থাপন ক্রিয়া ঘটে ধীরে ধীরে এবং বিচ্ছুরিত (defused) আলোতে। ব্রোমিনের ক্রিয়া আরও মন্থর। প্রতিস্থাপন-বিক্রিয়া অম্লরূপ :



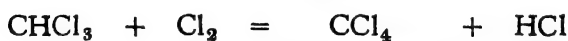
মিথাইল ক্লোরাইড



মিথিলিন ক্লোরাইড

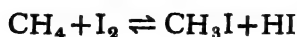


ক্লোরোফর্ম



কার্বন টেট্রাক্লোরাইড

আয়োডিন প্রতিমুখী বা রিভার্সিবল্ (reversible) বিক্রিয়া ঘটায়। তাই বাস্তব ক্ষেত্রে ইহা মিথেনের উপরে বিক্রিয়াহীন। যথা :



আয়োডিনের সঙ্গে মিথেনের বিক্রিয়ার জন্য জারক দ্রব্যের সংস্পর্শ প্রয়োজন।

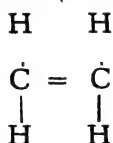
(iv) বায়ুর অভাবে উচ্চতাপে উত্তপ্ত করা হইলে মিথেন ভাঙ্গিয়া কার্বন ও হাইড্রোজেন তৈরী হয়। যথা : $\text{CH}_4 \xrightarrow{1000^\circ\text{C}} \text{C} \downarrow + \text{H}_2 \uparrow$

মিথেনের মূলককে অ্যালকিল তথা, মিথাইল মূলক (Methyl radical) বলা হয়। ইহার ফর্মুলা $\text{CH}_3 -$; মিথেন সমস্ত অ্যালিফ্যাটিক যৌগের আদি পদার্থ।

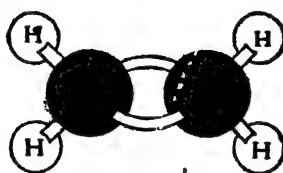
ব্যবহার : মিথেন গ্যাস প্রধানত জালানী রূপে, কার্বন ব্ল্যাক তৈরীর জন্য এবং মিথাইল ক্লোরাইড, মিথিলিন ডাই ক্লোরাইড, ক্লোরোফর্ম ও কার্বন টেট্রাক্লোরাইড (CH_3Cl , CH_2Cl_2 , CHCl_3 এবং CHCl_2) যৌগ প্রস্তুতির জন্য ব্যবহার করা হয়।

2. অসম্পৃক্ত হাইড্রোকার্বন : ইথিলিন— C_2H_4

অলিফাইন গোষ্ঠীর অসম্পৃক্ত হাইড্রোকার্বনের আদি যৌগ ইথিলিন $\text{CH}_2=\text{CH}_2$; ইহা কোল-গ্যাস (3-4 %) এবং পেট্রোলিয়ামের গ্যাসের মধ্যে পাওয়া যায়। আমেরিকার প্রাকৃতিক গ্যাসে প্রায় 20 % ইথিলিন পাওয়া যায়। ইহার শিখা প্রদীপ্ত (luminous)। ইথিলিন দুই যোজক বা বণ্ড যুক্ত (double bond) অসম্পৃক্ত যৌগ। ইহার গঠন :



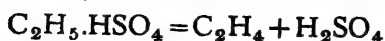
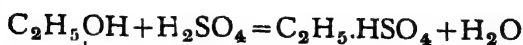
অথবা



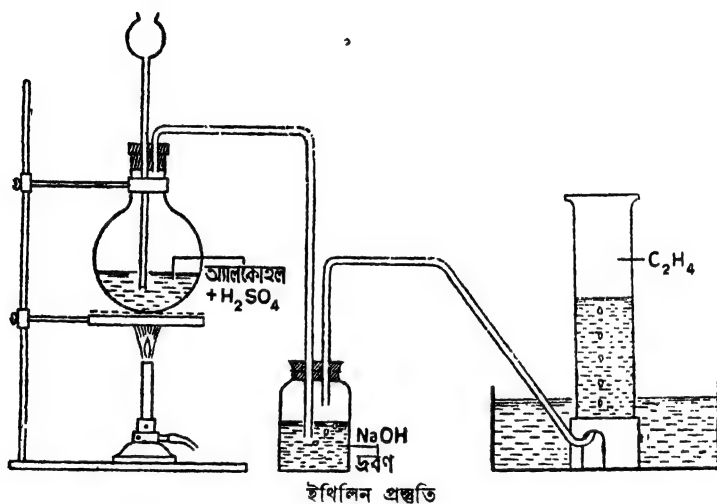
অসম্পৃক্ত ইথিলিনের সংযুক্তি বা আকৃতিক ফর্মুলা

প্রস্তুতি : রসায়নশালাগারের পদ্ধতি (Laboratory process) : (i) ঘন সালফিউরিক অ্যাসিডের দ্বারা তীব্র জল শোষক (dehydrating) কোন পদার্থ ইথাইল অ্যালকোহলের ($\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$) সঙ্গে 165°C তাপাংকে মিশ্রিত করিলে ইহা অ্যালকোহলের জলীয় অংশ শুষিয়া লয় এবং তাহার ফলে তৈরী হয় ইথিলিন। যথা : $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH} + \text{H}_2\text{SO}_4 = \text{C}_2\text{H}_4 + [\text{H}_2\text{O} + \text{H}_2\text{SO}_4]$
ইথাইল অ্যালকোহল ইথিলিন

বাস্তব ক্ষেত্রে বিক্রিয়ায় প্রথমে ইথাইল হাইড্রোজেন সালফেট তৈরী হয় এবং ইহা উচ্চতর তাপাংকে বিয়োজিত হইয়া ইথিলিন উৎপন্ন কর। যথা :



পরীক্ষা : একটি ফ্লাস্কের মধ্যে একভাগ ইথাইল অ্যালকোহলের সঙ্গে তিন ভাগ আয়তনের ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড মিশাও। ফ্লাস্কের মুখে একটি বিন্দুপাতী কানেল (dropping funnel) ও নির্গম-নল ফিট কর। নির্গম-নলের পথে কষ্টিক পটাস দ্রবণ (KOH) অথবা (NaOH) পূর্ণ একটি ষোঁত পাত্র

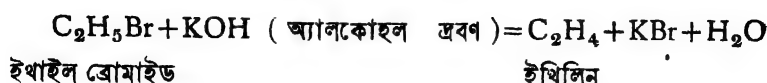


তথা ওয়াশার (washer) ফিট কর। বালি-খোলায় তথা ‘স্রাণ্ডবাথে’ (Sandbath) রাখিয়া $165^{\circ}C$ তাপাংকে অ্যালকোহল-অ্যাসিড মিশ্রণটি তপ্ত কর। তপ্ত মিশ্রণ হইতে নির্গত গ্যাস জল সরাইয়া গ্যাসজারে পূর্ণ কর।

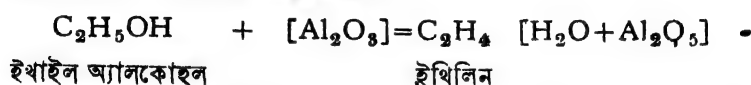
কষ্টিক সোডা বা পটাসের ভিতর দিয়া প্রবাহিত করিয়া গ্যাসের সঙ্গে মিশ্রিত কার্বন ডাই-অক্সাইড ও সালফার ডাই-অক্সাইড অপসারিত করা হয়।

(ii) **ইথাইল ব্রোমাইড (C_2H_5Br) হইতে (From Ethyl bromide) :** অ্যালকোহলে কষ্টিক পটাস (KOH) দ্রবীভূত করিয়া কষ্টিক পটাসের সেই ঘন ও তপ্ত অ্যালকোহলীয় দ্রবণে একটি বিন্দুপাতী ফনেল বা

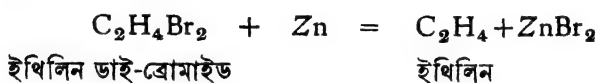
ড্রপিং ফানেল হইতে ফোঁটা ফোঁটা করিয়া ইথাইল ব্রোমাইড (C_2H_5Br) ফেলিয়া ইথিলিন তৈরী করা যায়। যথা :



(iii) ইথাইল অ্যালকোহল (C_2H_5OH) হইতে (From Ethyl alcohol) : অ্যালুমিনার (Al_2O_3) উপরে $360^\circ C$ তাপাংকে ইথাইল অ্যালকোহল বাষ্প চালাইয়া উচ্চহারে ইথিলিন তৈরী করা যায়। ইহা একটি বৃহদায়তন উৎপাদনের শিল্প-পদ্ধতি।



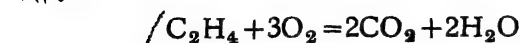
(iv) বিশুদ্ধ ইথিলিন (Pure Ethylene) : ইথিলিন ডাই-ব্রোমাইডের ($C_2H_4Br_2$) অ্যালকোহলীয় দ্রবণ জিংক দানার সঙ্গে উত্তপ্ত করিয়া ইথিলিন তৈরী করা যায়। যথা :



ইথিলিনের ধর্ম (Properties of Ethylene)

ভৌত ধর্ম (Physical properties) : ইথিলিন হালকা এবং স্ফুটন গুরুত্বপূর্ণ একটি বর্ণহীন গ্যাস। (ii) জলে ইহা অতি সামান্য দ্রবণীয়, কিন্তু অ্যালকোহল, ইথার, বেঞ্জিন ইত্যাদিতে অপেক্ষাকৃত বেশী দ্রবণীয়। (iii) ইহা বায়ুর চেয়ে হালকা। (iv) ইহার গ্যাসে শ্বাস গ্রহণে শরীর অবশ্য হইয়া যায়।

রাসায়নিক ধর্ম (Chemical properties) : (i) বায়ুর ক্রিয়া (Action of air) : ইহা দহনশীল গ্যাস এবং বায়ুতে প্রজ্জ্বলিত হইলে প্রদীপ্ত শিখায় জলিয়া উঠে। অগ্নিস্পর্শে বায়ু ও ইথিলিনের মিশ্রণে বিস্ফোরণ ঘটে। যথা :—



(ii) রাসায়নিক সক্রিয়তা (Additive reaction) : ইথিলিন অণুর দুইটি কার্বন পরমাণু দ্বি-বন্ধের বা ডাবল-বণ্ড দ্বারা যুক্ত হওয়ায় ইহা একটি অসম্পৃক্ত যৌগ। যথা : $CH_2=CH_2$; ইহা তাই বিশেষ সক্রিয় (reactive)। এই সক্রিয়তা অসম্পৃক্ত হাইড্রো-কার্বনের বৈশিষ্ট্য। নিজস্ব

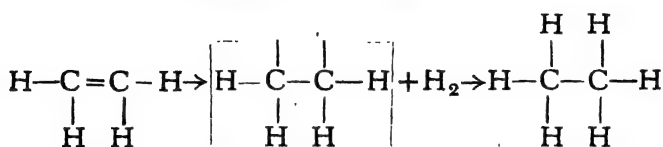
কোন পরমাণু না হারাইয়া অণু পরমাণুর সঙ্গে ইথিলিন যুক্ত হইতে পারে ; এরূপ বিক্রিয়াকে যুতযোগ গঠন বা অ্যাডিটিভ ক্রিয়া বলে। অর্থাৎ, কোন অসম্পৃক্ত যোগ যখন নিজস্ব কোন পরমাণু না হারাইয়া অণু পরমাণুর সঙ্গে যুক্ত হইয়া সম্পৃক্ত যোগ গঠন করে তখন সেরূপ বিক্রিয়াকে যুত যোগ গঠন বা অ্যাডিটিভ বিক্রিয়া (Additive reaction) বলা হয়।

প্লাটিনাম বা প্যালাডিয়াম বা নিকেল অম্লঘটকের সংস্পর্শে এবং 150°C তাপাংকে হাইড্রোজেন ইথিলিনকে যুত-যোগ ইথেনে রূপান্তরিত করে। যথা :



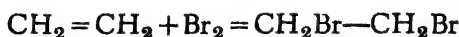
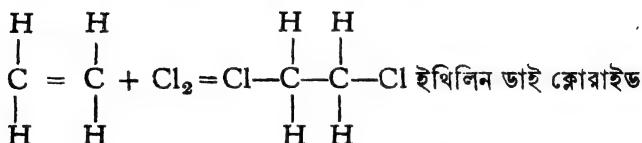
ইথিলিন

ইথেন



জায়মান হাইড্রোজেন এরূপ বিক্রিয়া ঘটাইতে অক্ষম।

(ii) হ্যালোজেনের ক্রিয়া (Action of Halogen) : ক্লোরিন ও ব্রোমিন আলোকরশ্মির প্রভাবে সরাসরিভাবে ইথিলিনের সঙ্গে সংযুক্ত হয়। ইহাও অ্যাডিটিভ বা যুত যোগ গঠন বিক্রিয়া। আয়োডিনের বিক্রিয়া ঘটে মন্থর গতিতে। লালবর্ণের ব্রোমিন দ্রবণের ভিতর দিয়া ইথিলিন গ্যাস চালাইয়াও বর্ণহীন ইথিলিন ডাই-ব্রোমাইড তৈরী করা যায়। যথা :

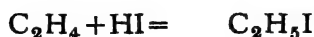


ইথিলিন

ইথিলিন ডাই-ব্রোমাইড

(iv) ইথিলিন হ্যালোজেন অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ইথাইল হ্যালাইড গঠন করে। যথা : $\text{CH}_2 = \text{CH}_2 + \text{HBr} = \text{CH}_3 - \text{CH}_2\text{Br}$

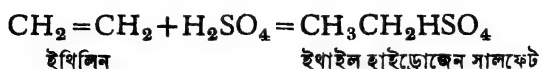
ইথাইল ব্রোমাইড



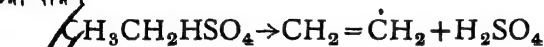
ইথিলিন

ইথাইল আয়োডাইড

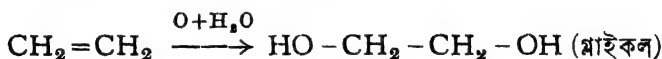
(v) সালফিউরিক অ্যাসিডের বিক্রিয়া : ইথিলিনকে স্বাভাবিক তাপাংকে ধূমায়মান সালফিউরিক অ্যাসিড এবং উচ্চতর তাপাংকে ঘন H_2SO_4 ইথিলিন শোষণ করিতে পারে। উভয় বিক্রিয়ায় ইথাইল হাইড্রোজেন সালফেট তৈরী হয়। যথা :



এরূপ বিক্রিয়ার সাহায্যে মিথেন, ইথেন প্রভৃতি সম্পৃক্ত হাইড্রো-কার্বন এবং CO , CO_2 , H_2 প্রভৃতি গ্যাসের মিশ্রণ হইতে ইথিলিন পৃথক করা যায়। H_2SO_4 দ্বারা শোষণের পরে ইহা উত্তপ্ত করিলে আবার ইথিলিন ফিরিয়া পাওয়া যায়।



(vi) $KMnO_4$ জ্ববণের ক্রিয়া : ক্ষার মিশ্রিত $KMnO_4$ দ্রবণে C_2H_4 চালনা করিলে ইথিলিন জারিত হইয়া গ্লাইকলে (glycol) পরিণত হয় এবং $KMnO_4$ বিবর্ণ হইয়া যায়। যথা :



ব্যবহার : কাঁচা ফল পাকাইবার জন্য ইথিলিন ব্যবহৃত হয়। ইথাইল অ্যালকোহল, মার্টার্ড গ্যাস, গ্লাইকল, পলিথিন প্রাস্টিক, ইত্যাদি তৈরী করার জন্য এবং অসাড়ক বা বিবর্ণক (anaesthetic) রূপেও ইথিলিন ব্যবহার করা হয়।

3. অসম্পৃক্ত হাইড্রোকার্বন : অ্যাসিটিলিন ($CH \equiv CH$)

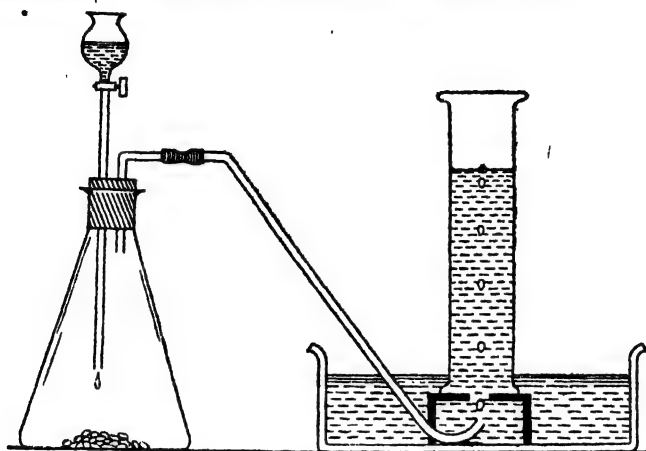
প্রকৃতিতে মুক্ত পদার্থরূপে অ্যাসিটিলিন পাওয়া যায় না। কোল গ্যাসে কিঞ্চিৎ পরিমাণে অ্যাসিটিলিন থাকে। এডমন্ড ডেভি (Edmund Devy)



অসম্পৃক্ত অ্যাসিটিলিনের সংযুক্ত ফর্মুলা

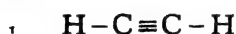
নায়ে এক আমেরিকান বিজ্ঞানী বিদ্যুৎচুল্লীর সাহায্যে ক্যালসিয়াম অক্সাইডকে কার্বন দ্বারা বিজারিত করার পরীক্ষা করিতে যাইয়া আকস্মিকভাবে অ্যাসিটিলিন গ্যাস আবিষ্কার করেন। বিদ্যুৎচুল্লীতে কার্বন ও ক্যালসিয়াম

অক্সাইড উত্তপ্ত করিয়া যে-পদার্থ পাওয়া যায় তাহা জলে মিশাইবার ফলে একটি গ্যাস তৈরী হয়। এই গ্যাসটিই অ্যাসিটিলিন। বুনসেন-দীপের পশ্চাৎজ্বলার (strike back) সময়ও অ্যাসিটিলিন তৈরী হয়।

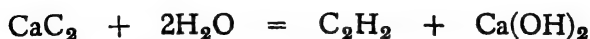


অ্যাসিটিলিন প্রস্তুতি

অ্যাসিটিলিন ত্রি-বন্ধ বা তিন বণ্ড যুক্ত (triple bond) অসম্পৃক্ত যৌগ :
তাই ইহার গঠন কাঠামো :



1. রাসায়নাগারে প্রস্তুতি (Laboratory method) : কার্বাইডের গ্যাসবাতিতে যে-ভাবে গ্যাস তৈরী হয় রসায়নাগারেও ঠিক সেইভাবে অ্যাসিটিলিন তৈরী করা যায়। একটি ফ্লাস্কের মধ্যে কয়েক খণ্ড ক্যালসিয়াম কারবাইড (CaC_2) রাখা হয়। একটি বিন্দুপাতী ফানেল হইতে কারবাইডের উপর ফোঁটা ফোঁটা করিয়া জল ফেলা হয়। কারবাইড ও জলের বিক্রিয়ায় স্বাভাবিক তাপাংকেই অ্যাসিটিলিন গ্যাস নির্গত হয়। ইহা জল সরাইয়া সংগ্রহ করা হয়। বিক্রিয়া :



ক্যালসিয়াম কারবাইড

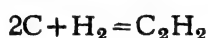
অ্যাসিটিলিন

এই গ্যাস বিষাক্ত নয়। ইহাতে হাইড্রোজেন সালফাইড, অ্যামোনিয়া ও ফসফিন (H_2S , NH_3 ও PH_3) মিশ্রিত থাকে। উৎপন্ন গ্যাস ব্লিচিং পাউডারের জলীয় দ্রবণ ও অ্যাসিড মিশ্রিত কপার সালফেট দ্রবণের মধ্য দিয়া

প্রবাহিত করিয়া ইহা বিস্ফোরিত করা হয়। [বৈদ্যুতিক চুল্লীতে 2500°C — 3000°C তাপে পোড়া চুন (CaO) এবং কোক পোড়াইয়া ক্যালসিয়াম কারবাইড (CaC_2) তৈরী করা হয়। যথা :

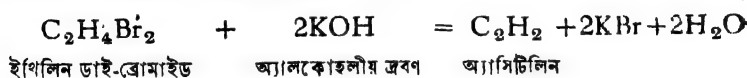


2. সংশ্লেষণী পদ্ধতিতে অ্যাসিটিলিন প্রস্তুতি (Synthetic process) : বৈদ্যুতিক চুল্লীতে (2500°C) হাইড্রোজেন গ্যাস ভরিয়া তাহার মধ্যে কার্বন তড়িদ্রবের মাধ্যমে বিদ্যুৎ-শিখা সৃষ্টি করিলে অ্যাসিটিলিন তৈরী হয়। কিন্তু এরূপ পদ্ধতিতে উৎপাদনের পরিমাণ সল্প। বিক্রিয়া :



সংশ্লেষণী পদ্ধতিতে অ্যাসিটিলিন প্রস্তুতি

3. বিশুদ্ধ অ্যাসিটিলিন (Pure acetylene) : কৃত্তিক পটাসের অ্যালকোহলীয় দ্রবণের সঙ্গে ইথিলিন ডাই-ব্রোমাইড ($\text{C}_2\text{H}_4\text{Br}_2$) ফুটাইয়া বিশুদ্ধ অ্যাসিটিলিন তৈরী করা যায়। যথা :

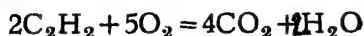


অ্যাসিটিলিনের ধর্ম (Properties)

ভৌত ধর্ম (Physical Properties) : (i) বিশুদ্ধ অ্যাসিটিলিন সৃষ্টি একটি বর্ণহীন গ্যাস। অবিশুদ্ধ অবস্থায় ফসফিনের (PH_3) জন্ম ইহাতে পেয়াজের গন্ধ পাওয়া যায়। (ii) ইহা জলে বেশ দ্রবণীয়। উচ্চ চাপে অ্যাসিটিলিনকে তরল করা যায়। কিন্তু তরল অ্যাসিটিলিন অত্যন্ত বিক্ষোভক। তাই, ইহা তরল অবস্থায় তরল অ্যামোনিয়া (NH_3) বা সালফার ডাই-অক্সাইড (SO_2) গ্যাসের জ্বায় স্থানান্তরিত করা যায় না। 10-12 গুণ বর্ধিত বায়ুচাপে এক আয়তন অ্যাসিটোন নামের জৈব তরলে প্রায় 300 আয়তন অ্যাসিটিলিন গ্যাস দ্রবীভূত করা যায়। চাপযুক্ত হইলে সম্পূর্ণ অ্যাসিটিলিন গ্যাস আবার নির্গত

হইয়া যায়। তাই, অ্যাসিটোনে দ্রবীভূত করিয়া অ্যাসিটিলিন অত্যন্ত চালান দেওয়া যায়।

রাসায়নিক ধর্ম (Chemical properties) (i) **বায়ুর ক্রিয়া** (Action of air) : অ্যাসিটিলিন জ্বালাইলে বায়ুতে প্রদীপ্ত শিখায় জলিতে থাকে এবং জল ও কার্বন ডাই-অক্সাইড গঠন করে। বায়ু ও অ্যাসিটিলিন গ্যাসের মিশ্রণ বিস্ফোরক। ইহা জলিবার সময় প্রবল উত্তাপ সৃষ্টি করে। বিক্রিয়া :



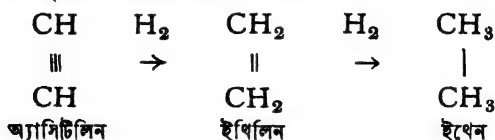
সাধারণ বার্নারে জলিলে অ্যাসিটিলিন শিখা ধূম সৃষ্টি করে। কিন্তু সূচল মুখ বার্নারে শিখা ধূমহীন। অক্সি-অ্যাসিটিলিন শিখা উজ্জ্বল আলো সৃষ্টি করিয়া প্রায় 3000°C তাপাংকে তীব্র প্রভায় প্রজ্জ্বলিত হয়।

(ii) অ্যাসিটিলিন গ্যাসের মধ্যে প্রচণ্ড শব্দ করিলে এই গ্যাস (C_2H_2) মৌলিক পদার্থ কার্বন ও হাইড্রোজেন রূপে ভাঙ্গিয়া যায়। যথা :



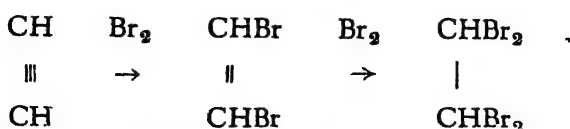
(iii) **অ্যাসিটিলিনের সক্রিয়তা** (Reactivity) : অ্যাসিটিলিন অণুর কার্বন পরমাণু দুইটি তিন-বণ্ড বা ত্রিবন্ধ দ্বারা পরস্পরে সংযুক্ত হওয়ায় ইহা অসম্পৃক্ত যৌগ। যথা : $CH \equiv CH$; তাই, অ্যাসিটিলিন অত্যন্ত সক্রিয়। অসম্পৃক্ত যোজ্যতা পূর্ণ করার জন্য অ্যাসিটিলিন সহজেই একযোজী পরমাণুর সহিত যুক্ত হইয়া যুত যৌগ বা অ্যাডিটিভ কম্পাউণ্ড (additive compound) গঠন করে।

(iv) **হাইড্রোজেনের ক্রিয়া** (Action of hydrogen) : প্লাটিনাম বা প্যালাডিয়াম অম্লঘটকের সংস্পর্শে হাইড্রোজেন অ্যাসিটিলিনকে প্রথমে ইথিলিনে এবং পরে ইথেনে পরিণত করে। যথা :



(v) **যুত-যৌগ** (Additive compound) : ক্লোরিন ও ব্রোমিন অ্যাসিটিলিনের সঙ্গে যুত-যৌগ গঠন করে। ক্লোরিন এত তীব্র বিক্রিয়া ঘটায় যে, ‘কাইসেলগুর’ নামের একটি সিলিকেট যৌগকে বিক্রিয়ার মাধ্যমরূপে ব্যবহার না করিলে তীব্র বিক্রিয়ায় কার্বন ও হাইড্রোজেন ক্লোরাইড গঠিত হয়। যথা : $CH \equiv CH + Cl_2 = 2C + 2HCl$

কাইসেলগুরের উপস্থিতিতে বা মধ্যস্থতায় ক্লোরিন এবং ব্রোমিন সাধারণ-
ভাবে যুত-যোগ বা অ্যাডিটিভ কম্পাউণ্ড গঠন করে। যথা :



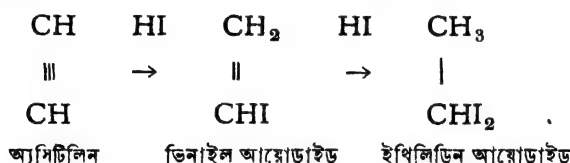
অ্যাসিটিলিন

অ্যাসিটিলিন ডাই-ব্রোমাইড

অ্যাসিটিলিন টেট্রা-ব্রোমাইড

ব্রোমিনের বদলে ক্লোরিনের বিক্রিয়ায় একই ধরনের যুত-যোগ গঠিত হয়।

(vi) হাইড্রো-আয়োডিক অ্যাসিডের বিক্রিয়া : হাইড্রো-আয়োডিক অ্যাসিডের (HI) সঙ্গে অ্যাসিটিলিন (C_2H_2) প্রথমে ভিনাইল আয়োডাইড এবং পরে ইথিলিডিন আয়োডাইড গঠন করে। যথা :

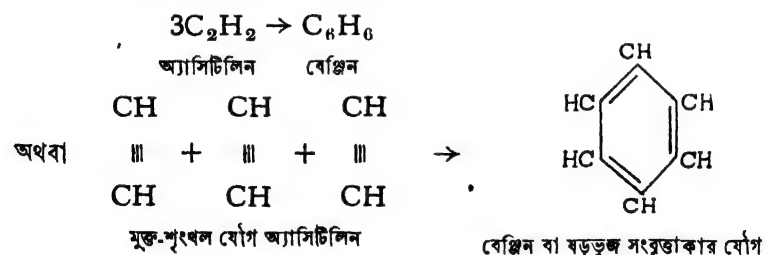


অ্যাসিটিলিন

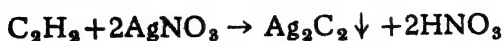
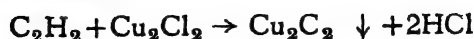
ভিনাইল আয়োডাইড

ইথিলিডিন আয়োডাইড

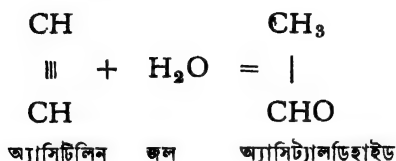
(vii) অ্যাসিটিলিন হইতে বেজিন গঠন (Polymerisation) : লাল-
তপ্ত নলের ভিতর দিয়া প্রবাহিত হইলে তিনটি অ্যাসিটিলিন (C_2H_2) অণু
পরস্পরে সম্মিলিত হইয়া সংযুক্তাকার বেজিন অণু গঠন করে। যথা :



(viii) ধাতব অ্যাসিটাইড (Metallic acetylide) : অ্যামোনিয়া
মিশ্রিত সিলভার বা কপারের লবণের (Cu_2Cl_2 বা AgNO_3) দ্রবণের মধ্যে
অ্যাসিটিলিন গ্যাস ঢালাইলে পীতভা সিলভার অ্যাসিটাইড বা লাল কপার
অ্যাসিটাইড অধঃক্ষিপ্ত হয়।



(ix) অ্যালডিহাইড গঠন (Aldehyde formation) : মারকিউরিক সালফেট বা অক্সাইড মিশ্রিত লঘু ও উষ্ণ সালফিউরিক অ্যাসিডের (H_2SO_4) মধ্যে অ্যাসিটিলিন গ্যাস (C_2H_2) ঢালাইলে জলের সংযোগে অ্যাসিটিলিন অ্যাসিট্যালডিহাইডে পরিণত হয়। যথা :



ব্যবহার (Uses) : (i) অক্সিজেন ও অ্যাসিটিলিনের মিশ্রণে প্রায় 3500°C তাপাংকের অক্সি-অ্যাসিটিলিন শিখা সৃষ্টি হয়। এই শিখা সমস্ত রকম ধাতু বিশেষ করিয়া লোহা ও ইস্পাত গলাইবার, ছিদ্র করিবার ও জোড়া দেওয়ার জন্য ব্যবহার করা হয়। (ii) প্রদীপ্ত শিখা জ্বালাইবার জন্য, (ii) কৃত্রিম রবার তৈরী করার জন্য, এবং (iv) অ্যাসেটিক অ্যাসিড, অ্যাসিট্যালডিহাইড, অ্যাসিটোন ইত্যাদি জৈব যৌগ প্রস্তুতির জন্য।

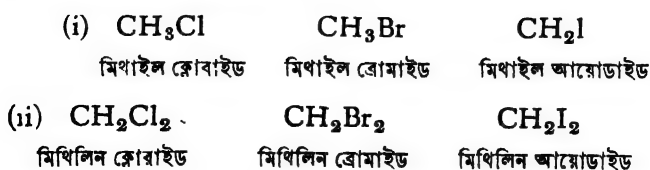
হাইড্রো-কার্বনের হ্যালোজেন সংজ্ঞাত যৌগ

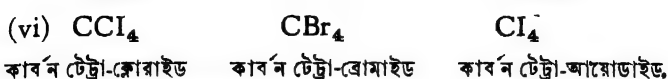
(Halogen derivatives of hydrocarbons)

[পাঠ্য বিষয়ের নির্দেশ অনুযায়ী ক্লোরোফর্ম, আয়ডোফর্ম, ইথিলিন ডাই-ব্রোমাইডেব উদাহরণ শুধু পঠনীয়—ইহাদের প্রস্তুতি বা বিক্রিয়া পঠনীয় নয়।]

সম্পূর্ণ হাইড্রো-কার্বনের হাইড্রোজেন পরমাণু হ্যালোজেন তথা ক্লোরিন, ব্রোমিন বা আয়োডিন দ্বারা প্রতিস্থাপিত করিয়া হাইড্রো-কার্বনের বিভিন্ন হ্যালাইড গঠন করা যায়। ইহা পূর্বেই হাইড্রো-কার্বন প্রসঙ্গে আলোচিত হইয়াছে।

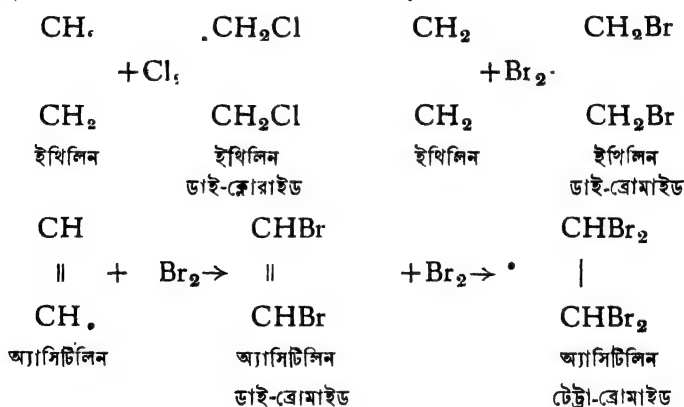
হ্যালোজেন যৌগের উদাহরণ :





উচ্চতর হাইড্রো-কার্বনের এরূপ হ্যালাইড যোগ গঠন করা যায়। এই হ্যালাইড যোগগুলির মধ্যে ক্লোরোফর্ম, আয়োডোফর্ম ও কার্বন টেট্রা-ক্লোরাইড বিশেষ প্রয়োজনীয় দ্রব্য।

অসম্পৃক্ত হাইড্রো-কার্বনকেও হ্যালাইড যোগে পরিণত করা যায়। কিন্তু এরূপ হাইড্রো-কার্বনের অসম্পৃক্ততার জন্ত হ্যালাইড যোগ গঠিত হয় যুত-যোগ গঠনের পদ্ধতিতে (additive); প্রতিস্থাপন পদ্ধতিতে নয়। 'নীচে' অসম্পৃক্ত হাইড্রো-কার্বনের কয়েকটি হ্যালাইড যোগ দেওয়া হইল। ইহাদের গঠন পূর্বেই আলোচনা করা হইয়াছে।



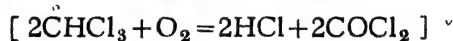
হ্যালোজেন সজ্জাত যোগ বা ডেরিভেটিভস

নাম	ফর্মুলা	অবস্থা	ফ্রুটনাংক
মিথাইল ক্লোরাইড	CH_3Cl	গ্যাস	-24°C
মিথিলিন ক্লোরাইড	CH_2Cl_2	তরল	40°C
ক্লোরোফর্ম	CHCl_3	তরল	61.5°C
কার্বন টেট্রা-ক্লোরাইড	CCl_4	তরল	76°C
ব্রোমোফর্ম	CHBr_3	তরল	151°C
আয়োডোফর্ম	CHI_3	কঠিন

কয়েকটি প্রধান হ্যালোজেন যৌগ

1. মিথাইল ক্লোরাইড (CH_3Cl) : ইহা একটি বর্ণহীন ও স্ফুটন গ্যাসীয় পদার্থ। মিথেনের সঙ্গে ক্লোরিনের বিক্রিয়ায় ইহা তৈরী করা যায়। অগ্নিনির্বাপকরূপে এবং ছোট ছোট অস্ত্রোপচারে স্থানীয় বিবশক (local anaesthetic) রূপে এই গ্যাস ব্যবহার করা হয়। হিমকারক রূপেও অনেক সময় রেফ্রিজারেটরে ইহা ব্যবহৃত হয়।

2. ক্লোরোফর্ম (CHCl_3) : মিথেনের (CH_4) তিনটি হাইড্রোজেন পরমাণু তিনটি ক্লোরিন পরমাণু দ্বারা প্রতিস্থাপিত করিয়া পাওয়া যায় ক্লোরোফর্ম (CHCl_3)। প্যারাফিনের হ্যালোজেন যৌগের মধ্যে ইহাই সবচেয়ে মূল্যবান যৌগ। ক্লোরোফর্ম স্ফুটন গন্ধযুক্ত একটি বর্ণহীন ভারী তরল। ইহা উদ্বায়ী কিন্তু দহনশীল পদার্থ নয়। ইহা জলে স্বল্প দ্রবণীয় কিন্তু অ্যালকোহল ও ইথারে দ্রবণীয়। ইহা তেল ও চর্বি দ্রাবক। অস্ত্রোপচারের সময় রোগীর জ্ঞান লোপ করিবার জন্য ইহা ব্যাপকভাবে বিবশক রূপে ব্যবহৃত হয়। 1848 খ্রীষ্টাব্দে সিম্পসন (Simpson) নামে এডিনবার্গের এক ডাক্তার ইহার বিবশক গুণ আবিষ্কার করেন। বায়ু ও আলোকের সংস্পর্শে ক্লোরোফর্ম কার্বনিল ক্লোরাইড (COCl_2) বা ক্লোরিন, হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড ইত্যাদি গ্যাস তৈরী করে। কার্বনিল ক্লোরাইড অত্যন্ত বিষাক্ত গ্যাস। বিক্রিয়া :



তাই, ক্লোরোফর্ম 1% অ্যালকোহলের সঙ্গে মিশাইয়া ছোট ছোট লাল রঙের বোতলে পূর্ণভাবে ভরিয়া আলোক ও অক্সিজেনের সংস্পর্শ হইতে দূরে রাখা হয়। একবার কোন বোতল খুলিলে তাহা আর দ্বিতীয় বার ব্যবহার করা হয় না।

ইথাইল অ্যালকোহল বা অ্যাসিটোন এবং ব্রিচিং পাউডার একত্র উত্তপ্ত করিয়া ক্লোরোফর্ম বাণিজ্যিক প্রয়োজনে উৎপন্ন করা হয়। একটি ফ্লাস্কে সিন্থ ব্রিচিং পাউডারের মধ্যে ইথাইল অ্যালকোহল বা অ্যাসিটোন ঢালিয়া অল্প উত্তপ্ত করিলে ক্লোরোফর্ম গঠিত হয় এবং পাতিত হইয়া গ্রাহক পাঠে সজ্জিত হয়।

3. আয়োডোফর্ম (CHI_3) : মিথেনের (CH_4) তিনটি হাইড্রোজেন পরমাণু আয়োডিন পরমাণু দ্বারা প্রতিস্থাপিত করিয়া পাওয়া যায় আয়োডোফর্ম

(CHI_3)। (আয়োডোফর্ম হালকা হলুদ বর্ণের স্ফটিকাকার পদার্থ। ইহা একটি বিশেষ তীব্র দুর্গন্ধযুক্ত যৌগ। ইহা জলে অদ্রবণীয় কিন্তু অ্যালকোহলে দ্রবণীয়। ইহা অ্যান্টিসেপ্টিক অর্থাৎ, বীজাণুনাশক ঔষধরূপে ব্যবহার করা হয়। ক্ষত বাঁধার জগুও ইহা ব্যবহার করা হয়। ইথাইল অ্যালকোহলের সঙ্গে আয়োডিন ও কষ্টিক সোডার বিক্রিয়ায় আয়োডোফর্ম গঠিত হয়।

4. কার্বন টেট্রাক্লোরাইড (CCl_4) : মিথেনের (CH_4) সব কয়টি হাইড্রোজেন পরমাণু ক্লোরিন দ্বারা সম্পূর্ণরূপে প্রতিস্থাপিত (substitution) করিয়া যে ভারী তরল পদার্থটি পাওয়া যায় তাহাই কার্বন টেট্রাক্লোরাইড। ইহা বর্ণহীন, অদহনীয় এবং স্ফিষ্ট গন্ধযুক্ত। তেল ও চর্বির দ্রাবক রূপে, অগ্নিনির্বাপক রূপে এবং শুষ্ক পদ্ধতিতে বস্তাদি ধোত করার জগু ইহা ব্যবহার করা হয়।

এই যৌগগুলির প্রস্তুতি মিথেনের অধ্যায়ে বর্ণনা করা হইয়াছে।

5. ইথিলিন ডাই-ব্রোমাইড ($\text{C}_2\text{H}_4\text{Br}_2$) : ইহা একটি তরল পদার্থ। ইহার স্ফুটনাংক 132°C ; কার্বন টেট্রাক্লোরাইডে ব্রোমিন দ্রবীভূত করিয়া তাহার মধ্যে ইথিলিন গ্যাস চালাইলে ইথিলিন ডাই-ব্রোমাইড তৈরী হয়। মোটর গাড়ীর এঞ্জিন রক্ষা করার জগু ইহা পেট্রলের সঙ্গে মিশাইয়া ব্যবহার করা হয়।

অম্লশীলনী

1. হাইড্রো-কার্বন কি ? কয় শ্রেণীর হাইড্রো-কার্বন যৌগ পাওয়া যায় ? সম্পৃক্ত ও অসম্পৃক্ত হাইড্রো-কার্বনের তাৎপর্য কি ? গঠন কাঠামোসহ একটি করিয়া হাইড্রো-কার্বনের উদাহরণ দাও।

2. কিভাবে মিথেন তৈরী করিবে ? মিথেনের প্রতিস্থাপন বিক্রিয়া বর্ণনা কর। বায়ু-সঙ্গে মিথেনের কি বিক্রিয়া ঘটে ? উভয় ক্ষেত্রেই সমীকরণ লেখ।

6. ইথিলিনকে অসম্পৃক্ত হাইড্রো-কার্বন বলা হয় কেন ? কিভাবে ইথিলিন তৈরী করিবে ? বায়ুর সঙ্গে ইথিলিনের কি বিক্রিয়া ঘটে ? ইথিলিন যুত-যোগ গঠনের উদাহরণ দাও।

5. সাধারণ গ্যাসবাতি কোন্ গ্যাসে প্রজ্জ্বলিত হয় ? কিভাবে এই গ্যাসটি তৈরী করা যায় ? এই গ্যাসটি যে বিশেষভাবে সক্রিয় সমীকরণসহ তাহার কয়েকটি বিক্রিয়ার উদাহরণ দাও। ইহার ব্যবহার কি ?

5. হাইড্রো-কার্বনের হ্যালোজেন যৌগ কাহাকে বলে ? কিভাবে প্রতিস্থাপন ও যুত-যোগ গঠন করা হয় ? একটি করিয়া উদাহরণ দাও।

6. ক্লোরোফর্ম, আয়োডোফর্ম ও কার্বন টেট্রাক্লোরাইডের সাধারণ পরিচয় সহ ব্যবহার বর্ণনা কর।

Questions to be discussed

1. What is a hydrocarbon ? What do you understand by saturated and unsaturated hydrocarbons ? Give examples and structural formula of each type of hydrocarbon.
2. Describe a method of preparation of methane. What is substitution ? What are the chlorine substitution products of methane ? Give equations. What are the condition of such substitution reaction ?
3. Why ethylene and acetylene are called unsaturated hydro-carbons ? What products are obtained when they are saturated ? Give their structural formula. What is an additive compound ? What are the additive compounds of acetylene ?
4. How is ethylene prepared ? What are the reactions of ethylene with air and bromine ? How would you prepare ethylene ?
5. Describe a method of preparation of acetylene. Can you prepare acetylene synthetically ? Which is more reactive—methane or acetylene ? What are the uses of acetylene ?
6. What are halogen compounds of hydrocarbons ? What are the principles of their formation from saturated and unsaturated hydrocarbons ? Give examples of chlorine derivatives.
7. Write notes on the properties of chloroform, iodoform and carbon tetra-chloride. What are their uses ?
8. What is marsh gas ? What is the gas generated by the bunsen burner when it strikes back ? Give the equations of their preparation and mention their uses.
9. Write short notes on : (i) Unsaturated compound, (ii) Substitution reaction and (iii) Additive reaction. Give examples in each case.
10. Compare the properties of methane, ethylene and acetylene.
11. How would you separate methane from ethylene and acetylene from a mixture of the three gases ?

[**Hints** :—Use ammoniacal cuprous chloride to remove acetylene ; then fuming H_2SO_4 to remove ethylene.]



অ্যালকোহল বা কোহল

রাসায়নিক শব্দ পরিচিতি ও পরিভাষা : অ্যালকোহল বা কোহল—Alcohol ; গাঁজন বা সন্ধান—Fermentation ; মনো-, ডাই- ও পলি-হাইড্রিক—Mono-, Di- and Poly-hydric ; আংশিক পাতন—Fractional distillation ; অ্যালকিল—Alkyl ; এককোষী—Single cell ; এনজাইম—Enzyme ; ইষ্ট—Yeast. ৷

[অ্যালকোহলের সাধারণ পরিচয়, কাঠ-পাতন, পন্থায় মিথাইল অ্যালকোহল এবং মুকোজ হইতে ইথাইল অ্যালকোহল প্রস্তুতি এবং ইহাদের ধর্ম ও ব্যবহার এবং মিথাইলেটেড স্পিরিটেব উল্লেখ পাঠক্রমের অন্তর্ভুক্ত। এ সম্বন্ধে বিভিন্ন বিক্রিয়ায় নিম্নত অধ্যয়ন অনাবশ্যক। গ্লিসাবলেব সাধারণ পরিচয় এবং মিথাইল অ্যালকোহলের আকৃতিক বা সংযুক্তি-ফর্মুলাও পাঠক্রমের অন্তর্ভুক্ত। অ্যালকোহলের হাইড্রোকসিল মূলকের উপবে হাইড্রোক্সারিক ও সালফিউবিক অ্যাসিড, অরগেনিক অ্যাসিড এবং ফসফরাস পেন্টা-ক্লোরাইড ও অস্থায়ী জারক ত্রব্যের বিক্রিয়া পঠনীয়। ইহাই পাঠক্রমের নির্দেশ।]

পরিচয় : অতি প্রাচীনকালেও অ্যালকোহল তৈরী করার উপায় জানা ছিল। গুড়, ফলের রস, ভাত ইত্যাদি পচাইয়া এবং গাঁজাইয়া অর্থাৎ সন্ধান করিয়া অ্যালকোহল তৈরী করা হইত। সুরা, মত্ত, বা সাধারণ অ্যালকোহল নামে যে পদার্থটি পরিচিত তাহা ইথাইল অ্যালকোহল।

সাধারণ হাইড্রোকার্বনের (CH_4) এক বা একাধিক হাইড্রোজেন (H) পরমাণু হাইড্রোকসিল মূলক (OH) দ্বারা প্রতিস্থাপিত করিলে যে যৌগটি তৈরী হয় তাহাই **অ্যালকোহল**। হাইড্রোকার্বনের নাম অনুযায়ী এক্রপ অ্যালকোহলের নামকরণ করা হয়। যথা :

হাইড্রোকার্বন	ফর্মুল	অ্যালকোহল
মিথেন— CH_4	CH_3OH	মিথাইল অ্যালকোহল বা মিথানল
ইথেন— C_2H_6	C_2H_5OH	ইথাইল অ্যালকোহল বা ইথানল
প্রোপেন— C_3H_8	C_3H_7OH	প্রোপাইল অ্যালকোহল বা প্রোপানল

হাইড্রোকসিল মূলকের সংখ্যানুযায়ী তিন শ্রেণীর অ্যালকোহল গঠিত হয়। একটি হাইড্রোকসিল মূলক-যুক্ত অ্যালকোহলকে মনো-হাইড্রিক

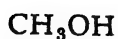
(mono-hydric), দুইটি OH-মূলক যুক্তকে ডাই-হাইড্রিক (di-hydric)
এবং তিনটি OH-মূলক যুক্তকে ট্রাই-হাইড্রিক (tri-hydric) অ্যালকোহল



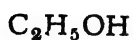
অ্যালকেমিস্টের রসায়নাগারে অ্যালকোহল প্রস্তুতি

বলা হয়। সাধারণভাবে একাধিক মূলকযুক্ত অ্যালকোহলকে পলি-হাইড্রিক
(polyhydric) অ্যালকোহল বলা হয়। যথা :

মনো-হাইড্রিক



মিথাইল অ্যালকোহল



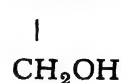
ইথাইল অ্যালকোহল

ডাই-হাইড্রিক



গ্লাইকল

ট্রাই-হাইড্রিক



গ্লিসারল

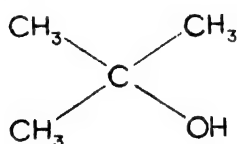
অ্যালকোহলের শ্রেণী ভাগ : যে অ্যালকোহলে $(-CH_2OH)$ গ্রুপ বর্তমান তাহাকে বলা হয় **প্রাইমারী অ্যালকোহল** (Primary alcohol)। যথা : ইথাইল অ্যালকোহল : CH_3CH_2OH

যে অ্যালকোহল $(=CHOH)$ গ্রুপ বর্তমান তাহাকে **সেকেন্ডারী অ্যালকোহল** (secondary alcohol) বলা হয়। যথা :

আইসো-প্রোপাইল অ্যালকোহল : $CH_3-CHOH-CH_3$

যে অ্যালকোহলে $(\equiv COH)$ গ্রুপ বর্তমান তাহাকে **টারশিয়ারী অ্যালকোহল** (tertiary alcohol) বলা হয়। যথা :

টারশিয়ারী বিউটাইল অ্যালকোহল :



অ্যালকোহলের সাধারণ ধর্ম ও উৎস

অ্যালকোহল মাত্রেই বর্ণহীন প্রশম পদার্থ। অল্প আণবিক ওজনের অ্যালকোহল তরল, কিন্তু ভারী অ্যালকোহল কঠিন পদার্থ। তরল অ্যালকোহলের এক রকমের বিশেষ গন্ধ বর্তমান। ইহা পান করিলে গলা জলে। ইহা জলে মোটামুটি দ্রবণীয়। উচ্চতর ওজনের অ্যালকোহলের গন্ধ, স্বাদ ও দ্রবণীয়তা হ্রাস পায়।

ইথাইল অ্যালকোহলের ধর্ম জানিলে অন্যান্য অ্যালকোহলের ধর্ম মোটামুটি জানা যায়।

ইথাইল, প্রোপাইল, বিউটাইল এবং অ্যামাইল অ্যালকোহল স্টার্ট জাতীয় পদার্থের সন্ধান বা ফারমেট দ্বারা তৈরী করা হয়। মিথাইল অ্যালকোহল কাঠ পাতন পদ্ধতিতে তৈরী করা যায়। বর্তমানে অনেক অ্যালকোহল সংশ্লেষণী পদ্ধতিতে তৈরী করা হয়।

1. মিথাইল অ্যালকোহল বা মিথানল (Methyl alcohol or Methanol)

কাঠ পাতিত করিয়া মিথাইল অ্যালকোহল তৈরী করা হয় বলিয়া ইহাকে বাণিজ্যিক ভাষায় **উড স্পিরিট** বা **উড স্ট্রাপথা** (Wood Spirit or Wood Naphtha) বলা হয়।

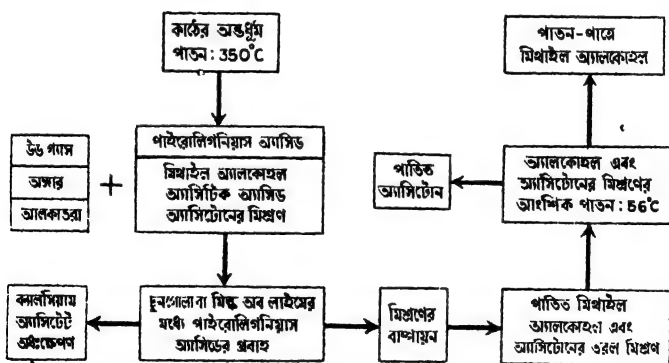
মিথাইল অ্যালকোহল প্রস্তুতি

(Preparation of methyl alcohol)

(i) কাঠের অন্তর্ধূম পাতন পদ্ধতি (Destructive distillation of wood) : বায়ুরূপ লোহার রিটটের মধ্যে খণ্ড খণ্ড করিয়া কাটিয়া কাঠ ভরা হয়। এই কাঠ অন্তর্ধূম পাতন পদ্ধতিতে 350°C তাপাংকে এবং 30 ঘণ্টা পর্যন্ত পাতিত করা হয়। এরূপ পাতনের ফলে ‘পাইরোলিগনিয়াস’ অ্যাসিড নামে একটি তরল পদার্থ গ্রাহক পাत्रে পাতিত বস্তুরূপে পাওয়া যায়। ইহার 2-4 % অংশ মিথাইল অ্যালকোহল (CH_3OH) ; এরূপ পাতন পন্থায় তরল ‘পাইরোলিগনিয়াস অ্যাসিড’ ছাড়াও ‘উড গ্যাস’ (wood gas) নামে এক প্রকার গ্যাস এবং কাঠের আলকাতরা (tar) ও অঙ্গার (charcoal) পাওয়া যায়।

পাইরোলিগনিয়াস অ্যাসিডে মিথাইল অ্যালকোহলের সঙ্গে প্রায় 10 % অ্যাসিটিক অ্যাসিড এবং বাদবাকী জল ও স্বল্প পরিমাণে অ্যাসিটোন থাকে। এই পাইরোলিগনিয়াস অ্যাসিড প্রথমে বাষ্পায়িত করিয়া তন্তু-চুন-

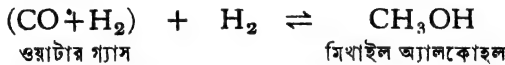
কাঠ-পাতন পদ্ধতিতে মিথাইল অ্যালকোহল প্রস্তুতি



গোলা (milk of lime) মধ্যে প্রবাহিত করা হয়। অ্যাসিটিক অ্যাসিড চূনের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ক্যালসিয়াম অ্যাসিটেট গঠন করে এবং মিথাইল অ্যালকোহল ও অ্যাসিটোন জলের সঙ্গে বাষ্পায়িত হয়। এই গ্যাস-মিশ্রণকে শীতল করিয়া তরলে পরিণত করা হয়। অ্যাসিটোনের স্ফুটনাংক 56°C ; অ্যাসিটোন ও মিথাইল অ্যালকোহলের মিশ্রণ 56°C তাপাংকে আংশিক

পাতন (fractional distillation) পদ্ধতিতে পাতিত করিলে পাণ্ডে পড়িয়া থাকে মিথাইল অ্যালকোহল ও জল এবং অ্যাসিটোন বাষ্পায়িত হইয়া যায়। জল ও মিথাইল অ্যালকোহলের মিশ্রণকে পোড়াচুন দ্বারা বিত্ত্ব করিয়া 64°C তাপাংকে পাতিত করিলে মিথাইল অ্যালকোহল পাতিত হইয়া গ্রাহক পাণ্ডে সঞ্চিত হয়। এইভাবে কাঠ পাতিত করিয়া মিথাইল অ্যালকোহল প্রস্তুত করা হয়।

(ii) **সংশ্লেষণী পদ্ধতি** (Synthetic Process) : জিংক ও ক্রোমিয়াম অক্সাইডের গ্রায় অম্লঘটকের সংস্পর্শে এবং $300-600$ বায়ু-চাপে ও $350^{\circ}\text{C}-400^{\circ}\text{C}$ তাপাংকে কার্বন মনোক্সাইড ও হাইড্রোজেন স্রাব ওয়াটার গ্যাস ও হাইড্রোজেনের মিশ্রণে বিক্রিয়া ঘটাইয়া মিথাইল অ্যালকোহল তৈরী করা হয়। এইভাবে প্রায় 25 % গ্যাস-মিশ্রণকে অ্যালকোহলে পরিণত করা যায়।

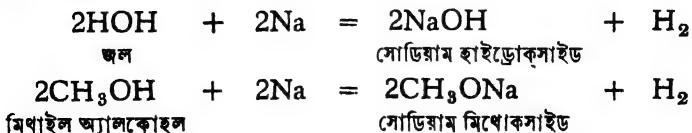


এই পদ্ধতিতে মিথাইল অ্যালকোহল প্রস্তুতির ব্যয় কম বলিয়া এখন অধিকাংশ মিথাইল অ্যালকোহল এরূপ সংশ্লেষণী পন্থায় তৈরী করা হয়।

মিথাইল অ্যালকোহলের ধর্ম (Properties)

ভৌত ধর্ম : (i) মিথাইল অ্যালকোহল একটি বর্ণহীন কিস্ত স্মিষ্ট গন্ধ-যুক্ত তরল পদার্থ। (ii) ইহার স্বাদ কঁকালো এবং ইহা বিষাক্ত। (iii) ইহা জলের চেয়ে হাল্কা এবং ইহার স্ফুটনাংক 64°C ; (iv) ইহা জলের সঙ্গে সকল রকম অনুপাতে মিশ্রিত হয়।

রাসায়নিক ধর্ম : (i) **ক্ষারীয় ধাতুর সঙ্গে বিক্রিয়া** (Action of alkali metal) : রাসায়নিক বিক্রিয়ায় জলের সঙ্গে অ্যালকোহলের অনেকাংশে সাদৃশ্য বর্তমান। তীব্র পজেটিভ ধর্মী সোডিয়াম, পটাশিয়াম ইত্যাদি ধাতু অ্যালকোহলের হাইড্রোকসিল মূলকের একটি হাইড্রোজেন প্রতিস্থাপিত করে। এরূপ বিক্রিয়া জল ও সোডিয়ামের বিক্রিয়ার সঙ্গে তুলনীয়। যথা :



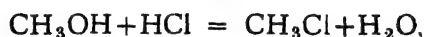
(ii) **ক্লোরাইড যৌগ** : ফসফরাস ট্রাই- বা পেন্টা-ক্লোরাইডের বিক্রিয়া (Action of phosphorus tri- or penta-chloride) : ফসফরাস ট্রাই বা পেন্টা ক্লোরাইড (PCl_3 বা PCl_5) অ্যালকোহলের হাইড্রোকসিল মূলক অপসারিত করিয়া অ্যালকিল ক্লোরাইড গঠন করে। [হাইড্রো-কার্বনের মূলক (CH_3-), (C_2H_5-) ইত্যাদিকে অ্যালকিল মূলক বলা হয়।]



মিথাইল অ্যালকোহল

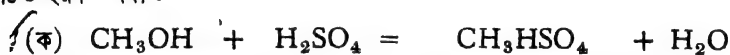
মিথাইল ক্লোরাইড

(iii) **অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়া** (Action of acids) : মিথাইল অ্যালকোহল হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় মিথাইল ক্লোরাইড (CH_3Cl) ও জল তৈরী করে। যথা :



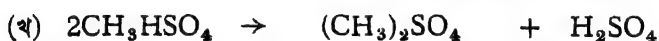
হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড গ্যাসে দ্রবীভূত করিয়া এবং স্বল্প পরিমাণে অনার্দ্র জিংক ক্লোরাইড মিশাইয়া মিথাইল অ্যালকোহল উত্তপ্ত করিলে পর্যাপ্ত পরিমাণে মিথাইল ক্লোরাইড উৎপন্ন হয়।

ঘন সালফিউরিক অ্যাসিডের সঙ্গে মিথাইল অ্যালকোহল মিশাইয়া উত্তপ্ত করিলে প্রথমে মিথাইল হাইড্রোজেন সালফেট এবং পরে ডাই-মিথাইল সালফেট গঠিত হয়। যথা :



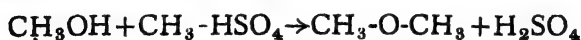
মিথাইল অ্যালকোহল

মিথাইল হাইড্রোজেন সালফেট



ডাই-মিথাইল সালফেট

(গ) মিথাইল অ্যালকোহল (CH_3OH) পরিমাণে অতিরিক্ত হইলে ডাই-মিথাইল ইথার গঠিত হয়। যথা :



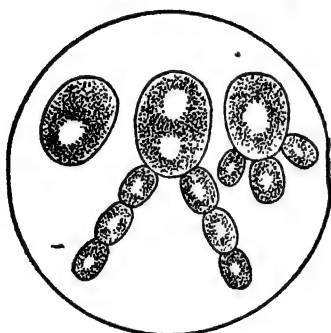
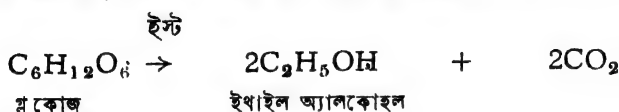
ডাই-মিথাইল ইথার

ব্যবহার (Uses) : (i) ফরম্যালডিহাইড তৈরী করার জন্ত এবং আংশিকভাবে রঙ ও সুগন্ধী শিল্পে, (ii) ভাণিশ তৈরী করার জন্ত এবং লাক্স ও ক্যান্টার তেলের দ্রাবকরূপে এবং (iii) পেট্রলের সঙ্গে মিশাইয়া পাওয়ার অ্যালকোহল (Power alcohol) রূপে এবং (iv) মিথিলেটেড স্পিরিট তৈরী করার জন্ত মিথাইল অ্যালকোহল ব্যবহার করা হয়।

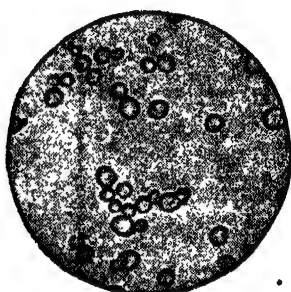
ইথাইল অ্যালকোহল বা ইথানল (Ethyl Alcohol or Ethanol)

ইথাইল অ্যালকোহলই সাধারণত সুরাসার, মদ বা অ্যালকোহল নামে পরিচিত। প্রাচীনকালেও ইহার প্রস্তুতি-পন্থা জানা ছিল।

প্রস্তুতি : চিনি বা গ্লুকোজ গাঁজাইয়া বা সন্ধান ক্রিয়ায় (fermentation) ইথাইল অ্যালকোহল তৈরী করা হয়। 'ইস্ট' (yeast) নামে পরিচিত একরকম নিম্নস্তরের এককোষী উদ্ভিদ অল্পঘটকরূপে বিক্রিয়া ঘটাইয়া চিনি বা গ্লুকোজের অণু ভাঙ্গিয়া সাধারণ তাপাংকেই অ্যালকোহল তৈরী করে। যথা :



ইস্টের বহুগুণ বর্ধিত চিত্র

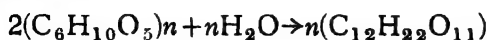


এনজাইমের বহুগুণ বর্ধিত চিত্র

ভাত, আলু, ওট, ভুট্টা ইত্যাদি স্টার্চ জাতীয় পদার্থ। এই স্টার্চ (starch) জাতীয় জৈব পদার্থ গাঁজাইয়া বা ইহাদের সন্ধান ক্রিয়া দ্বারাও ইথাইল অ্যালকোহল তৈরী করা যায়।

ভাত, আলু, ভুট্টা ইত্যাদি সবই স্টার্চ জাতীয় পদার্থ। ইহাদের সাধারণ ফর্মুলা— $(\text{C}_6\text{H}_{10}\text{O}_5)_n$; স্টার্চ জাতীয় পদার্থ চিনি বা সুগারে পরিণত না হওয়া পর্যন্ত স্টার্চের উপরে ইস্টের কোন ক্রিয়া ঘটে না। তাই প্রথমে স্টার্চকে মলটোজ জাতীয় চিনিতে রূপান্তরিত করা হয়। জল মিশ্রিত স্টার্চ জাতীয় পদার্থের সহিত মল্ট মিশাইয়া দিলে 50°C উষ্ণতায় মলটোজ তৈরী হয়। মলটোজ ঠাণ্ডা করিয়া ইস্টের সহিত মিশানো হয়। ইহার ফলে মলটোজ গ্লুকোজে পরিণত হয়। গ্লুকোজ ইস্টের জাইমেস দ্বারা আর্দ্র বিশ্লেষিত

(hydrolysis) হইয়া অ্যালকোহলে রূপান্তরিত হয়। জাইমেস সন্ধান ক্রিয়া সম্পাদনে সক্ষম।



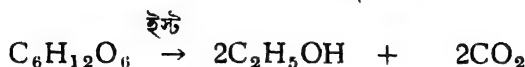
স্টার্চ

মলটোজ



মলটোজ

গ্লুকোজ



গ্লুকোজ

ইথানল অ্যালকোহল

গ্লুকোজ হইতে ইথানল অ্যালকোহল তৈরী করার জন্ত প্রায় চার দিন পর্যন্ত সন্ধান ক্রিয়া বা ফারমেন্টেশন চালানো প্রয়োজন। এরূপ পদ্ধতিতে সাধারণত 10 % অ্যালকোহল উৎপন্ন হয়। ইহা আংশিক পাতন পদ্ধতিতে পাতিত করিয়া রেকটিফাইড স্পিরিট তৈরী করা হয়।

রেকটিফাইড স্পিরিট (Rectified spirit) : বাণিজ্যিক ইথানল অ্যালকোহলকে রেকটিফাইড স্পিরিট বলা হয়। ইহা 95.6 % অ্যালকোহল এবং 4.4 % জলের মিশ্রণ। এই মিশ্রণের স্ফুটনাংক $78.15^\circ C$ তাপাংকে স্থির থাকে বলিয়া আংশিক পাতন পন্থায় এই জল দূর করা সম্ভব নয়। চিকিৎসার কাজে রেকটিফাইড স্পিরিট ব্যবহৃত হয়।

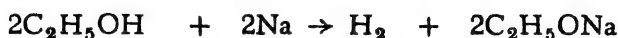
অ্যাবসলিউট বা বিশুদ্ধ অ্যালকোহল (Absolute alcohol) : পোড়া চূনের (CaO) সাহায্যে রেকটিফাইড স্পিরিটের জল শোষণ করিয়া পাতিত করিলে যে অ্যালকোহল তৈরী করা হয় তাহাই অ্যাবসলিউট বা বিশুদ্ধ অ্যালকোহল। ইহার মধ্যে 1-1 % জল থাকে। সম্পূর্ণ বিশুদ্ধ করার জন্ত অ্যালকোহল ক্যালসিয়াম ধাতুর সংস্পর্শে রাখিয়া পাতিত করিতে হয়। যে দেশে পেট্রল কম পাওয়া যায় সেখানে ইহা পেট্রলের সঙ্গে মিশাইয়া তরল জালানী তৈরী করা হয়। এরূপ তরল জালানীকে পাওয়ার অ্যালকোহল (Power Alcohol) বলা হয়।

ইথানল অ্যালকোহলের ধর্ম (Properties)

ভৌত ধর্ম : (i) ইথানল অ্যালকোহল একটি উদ্বায়ী, বর্ণহীন ও নিরপেক্ষ তথা প্রশম তরল পদার্থ। (ii) ইহা স্ফিট গন্ধযুক্ত এবং স্বাদে কাঁঝালো। (iii) ইহার স্ফুটনাংক $78.3^\circ C$ এবং হিমাংক $-114^\circ C$ । (iv) জলের সঙ্গে

ইহা সকল অল্পপাতে মিশ্রিত করা যায়। (v) ইহা বিভিন্ন জৈব যৌগ দ্রবীভূত করিতে সক্ষম। (vi) ইহা একটি উত্তেজক পদার্থ।

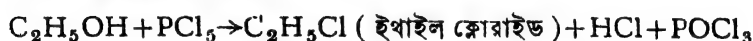
রাসায়নিক ধর্ম : (i) **ক্ষারীয় ধাতুর সঙ্গে বিক্রিয়া** (Action of alkali metal) : ইথাইল আলকোহলের ত্রায় ইথাইল আলকোহলের হাইড্রোক্সিল মূলকের হাইড্রোজেনও সোডিয়াম বা পটাসিয়াম দ্বারা প্রতিস্থাপিত করা যায়। যথা :



ইথাইল আলকোহল

সোডিয়াম ইথোক্সাইড

(ii) **ইথাইল ক্লোরাইড গঠন :** ফসফরাস পেন্টা-ক্লোরাইডের বিক্রিয়া (Action of penta-chlorides of phosphorus) : ফসফরাস পেন্টা-ক্লোরাইড (PCl₅ কঠিন) Cl দ্বারা OH মূলক অপসারিত করিয়া ইথাইল ক্লোরাইড গঠন করে। যথা :



যে যৌগে OH মূলক থাকে PCl₅-এর বিক্রিয়ায় তাহা HCl তৈরী করে।

(iii) **অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়া** (Action of acid) : হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিডের সঙ্গেও ইহা ইথাইল ক্লোরাইড (C₂H₅Cl) গঠন করে। যথা :



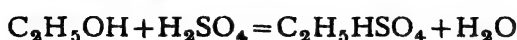
ইথাইল আলকোহল

ইথাইল ক্লোরাইড

বিক্রিয়াটি প্রতিমুখী বলিয়া এরূপ প্রণালীতে যথেষ্ট ইথাইল ক্লোরাইড তৈরী হয় না। কিন্তু যদি আলকোহলে HCl গ্যাস দ্রবীভূত করিয়া কিছু পরিমাণে অনার্দ্র ZnCl₂ মিশাইয়া উত্তাপ প্রয়োগ করা হয় তবে পর্যাপ্ত ইথাইল ক্লোরাইড উৎপন্ন হয়।

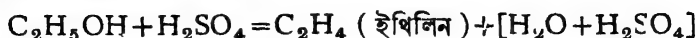
সালফিউরিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় বিভিন্ন অবস্থায় বিভিন্ন পদার্থ গঠিত হয়। যথা :

(ক) 100°C তাপাংকে সমান আয়তনের সালফিউরিক অ্যাসিড (H₂SO₄) এবং ইথাইল আলকোহল (C₂H₅OH) ইথাইল হাইড্রোজেন সালফেট তৈরী করে। যথা :

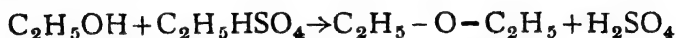


ইথাইল হাইড্রোজেন সালফেট

(খ) 165°C তাপাংকে এবং অতিরিক্ত সালফিউরিক অ্যাসিড (H_2SO_4) প্রয়োগে ইথিলিন (C_2H_4) তৈরী হয়। এরূপ বিক্রিয়ায় অ্যাসিড জল শোষকের কাজ করে। যথা :



(গ) 140°C তাপাংকে এবং অতিরিক্ত অ্যালকোহল প্রয়োগে ইথার তৈরী হয়। যথা :



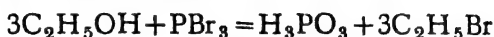
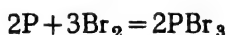
ইথাইল অ্যালকোহল

ডাই-ইথাইল ইথার

(iv) ক্লোরোফর্ম গঠন (Chloroform) : ইথাইল অ্যালকোহল ব্রিচিং পাউডার ও জলের বিক্রিয়া ক্লোরোফর্ম (CHCl_3) গঠন করে।

(vi) আয়োডোফর্ম গঠন (Iodoform) : আয়োডিন ও ক্ষার এবং ইথাইল অ্যালকোহল আয়োডোফর্ম (CHI_3) গঠন করে।

(vii) হ্যালাইড গঠন (Halides) : লাল ফসফরাসের সংস্পর্শে ব্রোমিন বা আয়োডিনের সঙ্গে ইথাইল অ্যালকোহল ইথাইল ব্রোমাইড বা আয়োডাইড গঠন করে। যথা :



ব্যবহার (Uses) : ইথাইল অ্যালকোহল (i) সুরা বা মদ্যরূপে, (ii) মেথিলেটেড স্পিরিট তৈরী করার জন্ত, (ii) পেট্রোলের সঙ্গে মিশ্রিত করিয়া জালানীরূপে, (iv) লাক্সা, রজন, গাম ইত্যাদির দ্রাবক হিসাবে, (v) স্পিরিট ল্যাম্পের তেল রূপে, (vi) টিন্চার আয়োডিন, ভার্মিশ ও স্নগন্ধী প্রস্তুতি কাজে দ্রাবকরূপে, (vii) ক্লোরোফর্ম, আয়োডোফর্ম ও ইথিলিন তৈরী করার প্রয়োজনে এবং (viii) বীজাণুনাশক তরলরূপে ব্যবহৃত হয়।

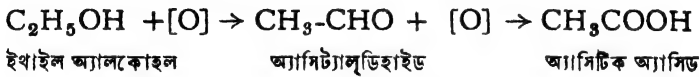
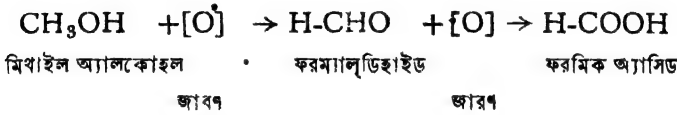
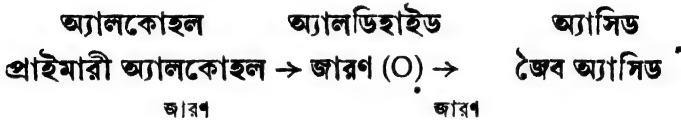
✓ **মেথিলেটেড স্পিরিট (Methylated Spirit) :** মেথিলেটেড স্পিরিট মিথাইল অ্যালকোহল ও ইথাইল অ্যালকোহলের মিশ্রণ ($\text{CH}_3\text{OH} + \text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$)। ইথাইল অ্যালকোহলকে পান-করার-অযোগ্য তরল রূপে বাজারে বিক্রি করার উদ্দেশ্যে বিষাক্ত মিথাইল অ্যালকোহল পানীয় ইথাইল অ্যালকোহলের সঙ্গে মিশ্রিত করা হয়। ভারতে মিথাইল অ্যালকোহলের পরিবর্তে পিরিডিন নামের একপ্রকার জৈব তরল মিশ্রিত করিয়া মেথিলেটেড স্পিরিট তৈরী করা হয়।

অ্যালকোহল বা কোহল

মিথাইল ও ইথাইল অ্যালকোহলের জারণ

(Oxidation of alcohol)

মিথাইল ও ইথাইল অ্যালকোহলের জারণ একটি বিশেষ গুরুত্বপূর্ণ জৈব বিক্রিয়া। এরূপ বিক্রিয়ায় অ্যালডিহাইড (aldehyde) ও অ্যাসিড (acid) জাতীয় দুইটি স্বতন্ত্র শ্রেণীর জৈব যৌগ তৈরী করা যায়। অ্যালকোহল জারণ অ্যালডিহাইড ও অ্যাসিড তৈরীর একটি সাধারণ পদ্ধতি। পটাসিয়াম ডাইক্রোমেট ও সালফিউরিক অ্যাসিড বা অক্সঘটকসহ বায়ুর সাহায্যে অ্যালকোহলের জারণ বা অকসিডেশন ক্রিয়া সম্পন্ন করা যায়। যথা :



খনিজ তেল ছাড়া অল্প সমস্ত জৈব তেল ও চর্বিতে, যেমন—নারিকেল তেল, সরিষার তেল, মাখন, অলিভ তেল, তিসির তেল ইত্যাদির মধ্যে গ্লিসারল সংযুক্ত থাকে। গ্লিসারল একটি ট্রাই-হাইড্রিক অ্যালকোহল। ইহা গ্লিসারিন নামেও পরিচিত। গ্লিসারিন গন্ধ ও বর্ণহীন সিরাপের মত একটি ঘন তরল। ইহা জলে দ্রবণীয় ও জলাকর্ষী এবং স্বাদে মিষ্টি ও বীজাণুনাশক পদার্থ।

নাইট্রো-গ্লিসারিন, ডিনামাইট ইত্যাদি বিস্ফোরক তৈরী করার জন্য গ্লিসারিন বা গ্লিসারল প্রচুর পরিমাণে ব্যবহৃত হয়। নাইট্রো-গ্লিসারিন প্রথম আবিষ্কার করেন নোবেল পুরস্কার দাতা আলফ্রেড নোবেল। গ্লিসারল প্রসাধনী দ্রব্য, টাইপ রাইটারের ফিতা, সিগারেট, প্লাস্টিক ইত্যাদি প্রস্তুতির জন্য এবং ঔষধ প্রস্তুতির জন্যও ব্যবহৃত হয়।

অ্যালকোহলের গঠন

(Structural formula of alcohol)

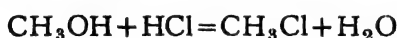
মিথাইল অ্যালকোহলের বিক্রিয়া ও গঠন বিশ্লেষণে দেখা যায় :

(i) মিথাইল অ্যালকোহলের (CH_3OH) আণবিক ক্রমূলা (molecular formula) : CH_4O

(ii) সোডিয়ামের সঙ্গে মিথাইল অ্যালকোহলের বিক্রিয়ায় অ্যালকোহলের মোট চারিটি হাইড্রোজেন পরমাণুর মধ্যে মাত্র একটি হাইড্রোজেন পরমাণু প্রতিস্থাপিত হয়। যথা : $\text{CH}_4\text{O} + \text{Na} = \text{CH}_3\text{ONa} + \text{H}$

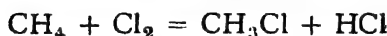
ইহাকে প্রমাণিত হয় যে, অ্যালকোহল অণুর কাঠামোতে একটিমাত্র হাইড্রোজেন পরমাণু অ্যালকোহল অণুর অন্তর্গত তিনটি হাইড্রোজেন পরমাণু হইতে পৃথকভাবে অবস্থিত।

(iii) হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড বা ফসফরাস পেন্টাক্সোরাইডের বিক্রিয়ায় অ্যালকোহল হইতে একটি হাইড্রোজেন এবং একটি অক্সিজেন পরমাণু অপসারিত হয় এবং ইহাদের স্থান দখল করে মাত্র একটি ক্লোরিন অণু। ইহাতে জানা যায় যে, একটি হাইড্রোজেন ও একটি অক্সিজেন পরমাণু পরস্পরে জোটবদ্ধ থাকে অর্থাৎ, একটি হাইড্রোক্সিল (OH) মূলক রূপে অ্যালকোহলের কাঠামোতে অবস্থিত থাকে। বিক্রিয়া দুইটি এইরূপ :



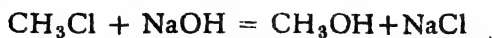
(iv) হাইড্রোকার্বন যৌগগুলি একটি হাইড্রোজেন বর্জন করিয়া অ্যালকিল মূলক (alkyl radical) রূপে বিভিন্ন শ্রেণীর জৈব যৌগে যুক্ত থাকে। মিথেনের অ্যালকিল-মূলক CH_3- ; ইথেনের অ্যালকিল মূলক C_2H_5- ; ইত্যাদি।

(v) মিথেনের সঙ্গে ক্লোরিনের বিক্রিয়ায় গঠিত হয় মিথাইল ক্লোরাইড। ইহাতে CH_4 মূলকের অস্তিত্ব প্রমাণিত হয়। যথা :

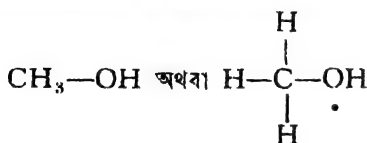


পুনরায়, CH_3Cl ও NaOH তথা মিথাইল ক্লোরাইড ও সোডিয়াম হাইড্রক্সাইডের বিক্রিয়ায় অর্থাৎ সংশ্লেষণী পন্থায় মিথাইল অ্যালকোহল।

(CH₃OH) তৈরী করা যায়। ইহাতেও মিথাইল মূলক ও হাইড্রোক্সিল মূলকের অস্তিত্ব প্রমাণিত হয়। যথা :



(vi) মিথাইল অ্যালকোহলে পাওয়া যায় CH₃-মূলক এবং OH-মূলক। সুতরাং মিথাইল অ্যালকোহল এরূপ দুই রকম মূলকের সংযোগে গঠিত। ইহাও জানা কথা যে কার্বন পরমাণু চতুর্ভোজী। সুতরাং মিথাইল অ্যালকোহলের গঠন কাঠামো তথা আকৃতিক বা সংযুক্তি (structural) ফর্মুলা হইবে :



অনুশীলনী

1. হাইড্রোক্যার্বনের একটি হাইড্রোজেন হাইড্রোক্সিল মূলক দ্বারা প্রতিস্থাপিত হইলে কিরূপ জৈব যোগ গঠিত হয়? এরূপ যোগে কয়টি করিয়া হাইড্রোক্সিল মূলক থাকিতে পারে? তিনটি উদাহরণ দাও।

2. কি করিয়া মিথাইল অ্যালকোহল তৈরী করিবে? মিথাইল অ্যালকোহলের সংযুক্তি ফর্মুলা বা গঠনাকৃতি কিভাবে প্রমাণ করা যায়?

3. অ্যালকোহলীয় সন্ধান বা ফারমেন্টেশনের অর্থ কি? কি ভাবে সন্ধান-পদ্ধতি অ্যালকোহল তৈরী করা হয়? ইথাইল অ্যালকোহলের ব্যবহার কি?

4. মিথাইল বা ইথাইল অ্যালকোহলকে জাবিত কবিলে কোন শ্রেণীর জৈব যোগ গঠিত হয়? উদাহরণ দাও। অ্যালকোহলের সঙ্গে KOH, HCl ও PCl₅ কি বিক্রিয়া ঘটায়?

5. গ্লিসারল, বেকিটাইড স্পিরিট, মেথিলেটেড স্পিরিট, অ্যাবসলিউট অ্যালকোহল— ইহারা কি? সংক্ষেপে ইহাদের পরিচয় ও ব্যবহার লেখ।

6. ইথাইল ও মিথাইল অ্যালকোহলের ধর্ম সম্বন্ধে যাহা জান লেখ।

Question to be discussed

1. What compound will be formed if a hydrogen atom of methane is replaced by a hydroxyl radical? What happens when such compounds are oxidised?

2. What is methanol? How methanol is prepared? What are its uses?

3. What will be the action of sodium and sulphuric acid on methanol ? Give equations. How is methanol prepared synthetically ?

4. Give reasons to justify the structural formula of methyl alcohol.

5. What is fermentation ? How is this process used to prepare ethanol ? What are the reactions of KOH, HCl and PCl_5 on ethanol ?

6. Write short notes on .

Wood spirit, Rectified spirit, Methylated spirit and Absolute alcohol. What are their uses ?

7. How is ethyl alcohol manufactured from starch ?

8. Starting from ethyl alcohol how would you prepare ethylene, ethylene dibromide, ethyl iodide, ether, methane, acetaldehyde, acetic acid and chloroform ? State chemical principles only with simple equations, where necessary.

9. What are the products of the reactions of sulphuric acid on ethyl alcohol ? Indicate the conditions of each reactions.



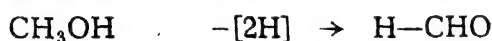
অ্যালডিহাইড ও কিটোন

রাসায়নিক শব্দ-পরিচিতি ও পরিভাষা : অ্যালডিহাইড—Aldehyde ;
কিটোন—Ketone ; পলিমারাইজেশন—Polymerisation.

অ্যালডিহাইড ও কিটোনের সাধারণ পরিচয়সহ ফর্ম্যালডিহাইড ও অ্যাসিট্যালডিহাইড এবং অ্যাসিটোনের প্রস্তুতি, সাধারণ ধর্ম ও ব্যবহার এবং ফর্ম্যালিন, ব্যাকেলাইট ও প্লাস্টিকের সাধারণ পরিচিতি সম্বন্ধে উল্লেখ করা পাঠক্রমের নির্দেশ। অ্যালডিহাইড ও কিটোনের বিস্তৃত বিক্রিয়া অনাবশ্যক,—শুধু অ্যালকোহলের জারণ এবং অ্যাসিডের বিজারণ বিক্রিয়ায় ইহাদের উৎপাদন পদ্ধতি পঠনীয়।

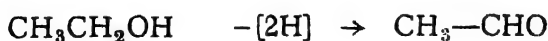
পরিচয় : যে কোন প্রাইমারী অ্যালকোহলের (Primary alcohol) মূহ জারণ ক্রিয়ায় প্রথম পর্যায়ে যে-যৌগটি তৈরী হয় তাহাই অ্যালডিহাইড (Aldehyde)। অ্যালডিহাইডের অর্থ হাইড্রোজেন হারা অ্যালকোহল অর্থাৎ যে অ্যালকোহলের হাইড্রোজেন হরণ করা হইয়াছে। যে অ্যালকোহলে ($-\text{CH}_2\text{OH}$) মূলক বর্তমান তাহাই প্রাইমারী অ্যালকোহল। প্রাইমারী অ্যালকোহল হইতে দুইটি হাইড্রোজেন পরমাণু অপসারিত করিলে অ্যালডিহাইড গঠিত হয়। ইহা অ্যালকোহলের জারণ ক্রিয়া বা অক্সিডেশন (oxidation)। কারণ, হাইড্রোজেন অপসারণের অর্থও জারণ বা অক্সিডেশন।

যথা : অ্যালকোহল জারণ অ্যালডিহাইড



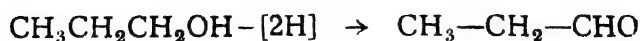
মিথাইল অ্যালকোহল

ফর্ম্যালডিহাইড



ইথাইল অ্যালকোহল

অ্যাসিট্যালডিহাইড



প্রোপাইল অ্যালকোহল

প্রোপিয়ন অ্যালডিহাইড

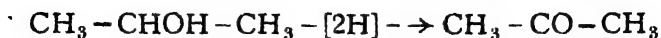
সেকেন্ডারী অ্যালকোহলের (Secondary alcohol) মূহ জারণের ফলে প্রথম পর্যায়ে কিটোন (Ketone) নামে এক ভিন্ন শ্রেণীর যৌগ গঠিত হয়। যে অ্যালকোহলে ($=\text{CHOH}$) মূলক বর্তমান তাহাই সেকেন্ডারী

অ্যালকোহল। কিটোন তৈরী হয় সেকেণ্ডারী অ্যালকোহলের হাইড্রোজেন পরমাণু অপসারণের ফলে। যথা :

অ্যালকোহল

জারণ

কিটোন



আইসো-প্রোপাইল অ্যালকোহল

ডাই-মিথাইল কিটোন বা অ্যাসিটোন

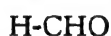
অ্যালডিহাইড মূলক ($-\text{CHO}$) (Aldehyde radical) : হাইড্রো-

কার্বন মূলকের সঙ্গে যে মূলকটি যুক্ত হওয়ার ফলে অ্যালডিহাইড গঠিত হয় তাহার ফর্মুলা : $-\text{CHO}$; এরূপ মূলকের নাম অ্যালডিহাইড মূলক। ইহার যোজ্যতা এক।

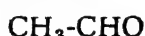
কিটোন মূলক ($-\text{CO}-$) (Ketone radical) : যে মূলকটির সংযোগে কিটোন গঠিত হয় তাহার ফর্মুলা : $>\text{CO}$; ইহাকে কিটোন মূলক বলা হয়। ইহার যোজ্যতা দুই। কয়েকটি অ্যালডিহাইড ও কিটোনের উদাহরণ :

অ্যালডিহাইড

ফরম্যালডিহাইড :

ফ্রুটনাংক -21°C

অ্যাসিট্যালডিহাইড :

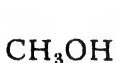
ফ্রুটনাংক -20.8°C প্রোপিয়োনালডিহাইড : $\text{CH}_3-\text{CH}_2-\text{CHO}$ ফ্রুটনাংক -48.8°C

অ্যালডিহাইডকে জারিত করিলে যে জৈব অ্যাসিড তৈরী হয় সেই অ্যাসিডের নামানুসারে অ্যালডিহাইডের নামকরণ করা হয়। যথা :

অ্যালকোহল

অ্যালডিহাইড

অ্যাসিড



জারণ



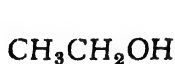
জারণ



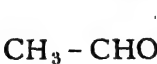
মিথাইল অ্যালকোহল

ফরম্যালডিহাইড

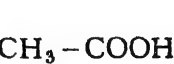
ফরমিক অ্যাসিড



জারণ



জারণ



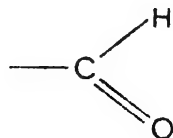
ইথাইল অ্যালকোহল

অ্যাসিট্যালডিহাইড

অ্যাসিটিক অ্যাসিড

অ্যালডিহাইড গঠনের ফলে প্রাইমারী অ্যালকোহলেরই $-\text{CH}_2\text{OH}$ মূলকটি অ্যালডিহাইড মূলকে $-\text{CHO}$ পরিণত হয়।

অ্যালডিহাইড মূলকের আকৃতিক বা সংযুক্তি ফর্মুলা :



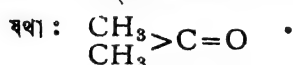
কিটোন

ডাইমিথাইল কিটোন : $\text{CH}_3 - \text{CO} - \text{CH}_3$ (অ্যাসিটোন) স্ফুটনাংক 56.5°C

ডাই-ইথাইল কিটোন : $\text{C}_2\text{H}_5 - \text{CO} - \text{C}_2\text{H}_5$ স্ফুটনাংক 103°C

ইথাইল মিথাইল কিটোন : $\text{C}_2\text{H}_5 - \text{CO} - \text{CH}_3$ স্ফুটনাংক 81°C

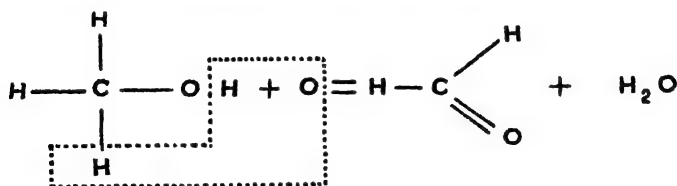
মিথাইলডিঅক্সি কার্বন মূলক কার্বনিল মূলকের ($-\text{CO}-$) সঙ্গে যুক্ত থাকে সেই মূলকের নামানুসারে কিটোনের নামকরণ করা হয়। ইথাইল মূলক ($-\text{C}_2\text{H}_5$) এবং মিথাইল মূলক ($-\text{CH}_3$), কার্বনিল মূলকের ($-\text{CO}-$) সঙ্গে যুক্ত হইয়া গঠন করে ইথাইল মিথাইল কিটোন। তথা ($\text{C}_2\text{H}_5 - \text{CO} - \text{CH}_3$) ; কিটোন গ্রুপের আকৃতিক বা সংযুক্তি ফর্মুলা : $>\text{C}=\text{O}$



ডাইমিথাইল কিটোন

ফরম্যালডিহাইড (Formaldehyde) ($\text{H} - \text{CHO}$)

প্রস্তুতি (Preparation) : মিথাইল অ্যালকোহলের জারণ
ক্রিয়ায় :—ফরম্যালডিহাইড সবচেয়ে সরল ও গুরুত্বপূর্ণ অ্যালডিহাইড। 600°C তাপাংকে উদ্ভূত তামার জালের উপরে বায়ু ও বাষ্পীয় মিথাইল অ্যালকোহলের মিশ্রণ প্রবাহিত করিয়া অর্থাৎ মিথাইল অ্যালকোহলকে জারিত করিয়া ফরম্যালডিহাইড তৈরী করা হয়। যথা :



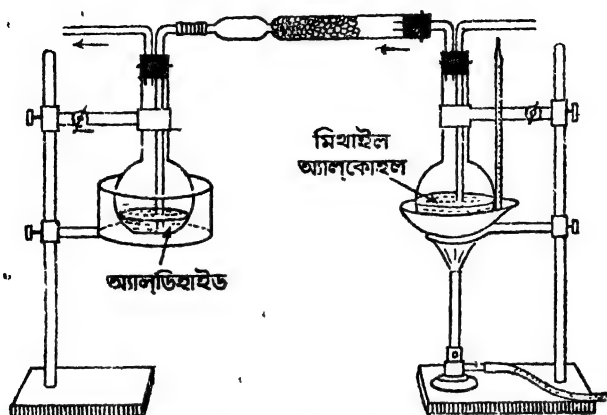
মিথাইল অ্যালকোহল

ফরম্যালডিহাইড

এই ঝাঁঝাল গ্যাসটি ঠাণ্ডা জলের মধ্যে চালনা করিয়া 40% জলীয় দ্রবণ তৈরী করা হয়। এই জলীয় দ্রবণকে ফরম্যালিন বলা হয়।

ফরম্যালডিহাইডের ধর্ম (Properties) : (i) ফরম্যালডিহাইড তীব্র গন্ধযুক্ত একটি গ্যাস। (ii) ইহা -21°C তাপাংকে তরলে পরিণত হয়। (iii) ইহা জলে বিশেষভাবে দ্রবণীয়। ফরম্যালডিহাইড গ্যাসের 40% জলীয়

দ্রবণকে ফরম্যালিন (Formalin) বলা হয় এবং এই নামেই ফরম্যালডিহাইড দ্রবণ বাজারে বিক্রয় করা হয়। (iv) ইহা বীজাণুনাশক।

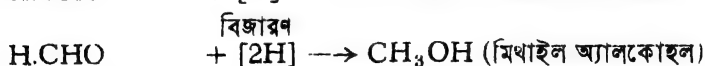
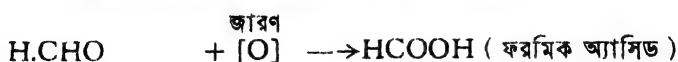


ফরম্যালডিহাইড প্রস্তুতি

✓ **ফরম্যালডিহাইডের জারণ ও বিজারণ ক্রিয়া** (Oxidation and reduction of formaldehyde) : ফরম্যালডিহাইডকে যে-কোন জারক দ্রবের সাহায্যে জারিত করিয়া ফরমিক অ্যাসিডে এবং সোডিয়াম পারদ-সংকরের সাহায্যে বিজারিত করিয়া মিথাইল অ্যালকোহলে পরিণত করা যায়। যথা :

অ্যালডিহাইড → জারণ → অ্যাসিড

অ্যালডিহাইড → বিজারণ → অ্যালকোহল



ব্যবহার (Uses) : ব্যাকেলাইট জাতীয় কৃত্রিম প্রাঙ্গিক তৈরী করার জন্য প্রধানত ফরম্যালডিহাইড ব্যবহার করা হয়। (ii) বীজাণুনাশক ঔষধরূপে এবং কীটনাশকরূপে, (iii) কোনো কোনো রং ও ঔষধ তৈরী করার জন্য, (iv) চর্মশিল্পে এবং (v) জীব-বিজ্ঞানে অস্থি এবং জীৱকোষ রক্ষার্থেও ফরম্যালডিহাইড ব্যবহার করা হয়।

ব্যাকেলাইট (Bakelite) : ব্যাকেলাইট একটি মূল্যবান প্রাঙ্গিক। 1808 খ্রীষ্টাব্দে বিজ্ঞানী বীকেল্যাণ্ড প্রথমে এরূপ প্রাঙ্গিক আবিষ্কার করেন। আলকাতরা হইতে প্রাপ্ত কাবলিক অ্যাসিড বা ফিনলের ($\text{C}_6\text{H}_5\text{OH}$) সঙ্গে

বিশেষ অম্লঘটকের সংস্পর্শে ফরম্যালডিহাইডের (HCHO) বিক্রিয়া ঘটাইয়া ব্যাকেলাইট তৈরী করা হয়।

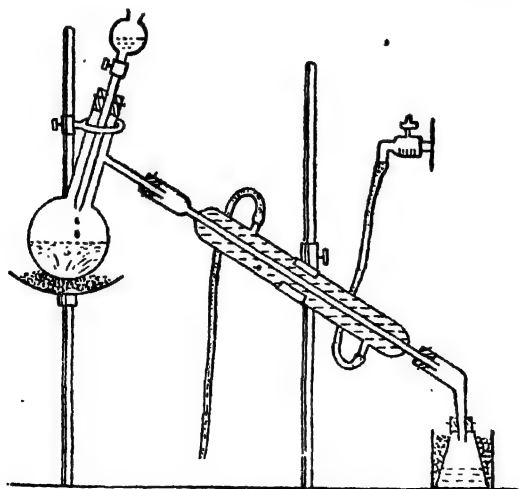
ফিনল + ফরম্যালডিহাইড → অম্লঘটক → ব্যাকেলাইট

ব্যাকেলাইট প্লাস্টিকের নাম হইয়াছে আবিষ্কারকের নামানুযায়ী। ব্যাকেলাইট জলে দ্রবীভূত হয় না, তাপে গলে না এবং অত্যন্ত নিষ্ক্রিয় পদার্থ। ইহা বিদ্যুৎ পরিবহণে অক্ষম। আমাদের দৈনন্দিন ব্যবহৃত শত শত জিনিস এই ব্যাকেলাইট হইতে তৈরী হইতেছে। দীপাধার, সুইচ, প্রাগ, হাতল, খেলনা, বেতার যন্ত্রের অংশ ইত্যাদি ব্যাকেলাইট দ্বারা প্রস্তুত। ইহা মৃৎশিল্পে প্রলেপ দেওয়ার জন্য এবং বিশেষভাবে রেডিও ইত্যাদি যন্ত্রের 'ইনসুলেটর' তৈরী করার জন্য ব্যবহার কর- হয়।

চুধের ক্যাসিন এবং আলকাতরা হইতে প্রাপ্ত বিভিন্ন ধরনের স্থাপত্যের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইয়া ব্যাকেলাইট ব্যতীত স্ট্রুলয়েড জাতীয় অত্যন্ত প্লাস্টিক পদার্থও তৈরী করা হয়। এরূপ কৃত্রিম প্লাস্টিক এখন নানা কাজে ব্যবহৃত হয়। এরূপ প্লাস্টিকের নাম প্লাসকন, গালালিথ ইত্যাদি।

2. অ্যাসিট্যালডিহাইড (Acetaldehyde) $[CH_3CHO]$

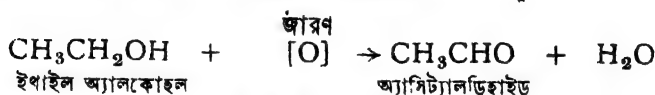
প্রস্তুতি : (i) ইথাইল অ্যালকোহলের জারণ ক্রিয়ায় : ইথাইল অ্যালকোহলকে পটাসিয়াম ডাইক্রোমেট ও ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড (H_2SO_4) দ্বারা



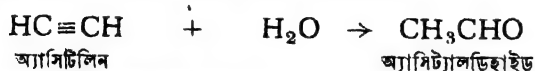
অ্যাসিট্যালডিহাইড প্রস্তুতি

জারিত করিয়া অ্যাসিট্যালডিহাইড তৈরী করা যায়। $50^\circ C$ তাপাংকে জলগাছে স্থাপিত একটি পাতন ফ্লাস্কে ঘন পটাসিয়াম ডাইক্রোমেটের দ্রবণ লওয়া হয় এবং

ইহার মধ্যে বিন্দুপাতী ফানেল হইতে ফোঁটা ফোঁটা করিয়া ইথাইল অ্যালকোহল ও সালফিউরিক অ্যাসিডের মিশ্রণ ফেলা হয়। এরূপ বিক্রিয়ায় অ্যাসিট্যালডিহাইড তৈরী হয়। অ্যাসিট্যালডিহাইড স্বাভাবিক অবস্থায় গ্যাস। তাই, ইহার বাষ্প হিম-শীতল জলে ঠাণ্ডা করিয়া তরলাকারে সংগ্রহ করিতে হয়। ইথাইল অ্যালকোহলের পাতন ক্রান্তে গ্যাসীয় অবস্থায় অ্যাসিট্যালডিহাইড উৎপন্ন হয়। পাতন ক্রান্তের সঙ্গে যুক্ত করা হয় লাইবিগ কণ্ডেন্সার। কণ্ডেন্সার বা হিমকারের মধ্যে হিম শীতল জল প্রবাহিত করা হয় এবং যে গ্রাহক পাত্রে অ্যাসিট্যালডিহাইড সংগৃহীত হয় তাহাও বরফ দিয়া আচ্ছাদিত করিয়া শীতল রাখা হয়। অ্যালডিহাইড উৎপন্ন হওয়ার সঙ্গে সঙ্গে পাতন ক্রান্ত হইতে গ্যাসরূপে নির্গত হইয়া যায় বলিয়া অতিরিক্ত জারিত হইয়া অ্যাসিডে পরিণত হওয়ার সন্যোগ পায় না। বিক্রিয়া ঘটে এইভাবে :

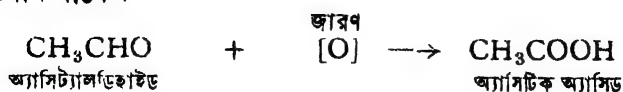


(ii) অ্যাসিটিলিন ও জলের বিক্রিয়ায় মারকিউরিক অকসাইড বা সালফেট অল্পঘটকরূপে ব্যবহার করিয়া লঘু ও উষ্ণ H_2SO_4 -এর মধ্যে অ্যাসিটিলিন চালনা করিলে প্রতিটি অ্যাসিটিলিন অণু এক অণু জলের সঙ্গে সংযুক্ত হইয়া অ্যাসিট্যালডিহাইডে পরিণত হয়।

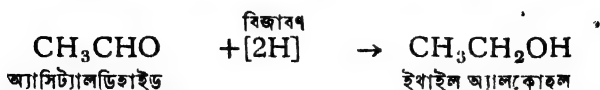


অ্যাসিট্যালডিহাইডের ধর্ম (Properties) : (i) অ্যাসিট্যালডিহাইড একটি তীব্র গন্ধযুক্ত বর্ণহীন তরল, (ii) ইহার ফুটনাংক 21°C এবং ইহা জলের চেয়ে লঘু। (iii) ইহা জল, অ্যালকোহল, বেঞ্জিন ও ইথারের সঙ্গে সকল অল্পপাতে মিশ্রিত করা যায়।

(iv) অ্যাসিট্যালডিহাইডের জারণ ক্রিয়া (Oxidation of acetaldehyde) : পটাসিয়াম ডাইক্রোমেট ও সালফিউরিক অ্যাসিড দ্বারা জারিত করিয়া অ্যাসিট্যালডিহাইডকে অ্যাসিটিক অ্যাসিডে পরিণত করা যায়। অ্যাসিট্যালডিহাইড ও অ্যাসিটিক অ্যাসিডে কার্বন পরমাণুর সংখ্যা সমান থাকে।



(v) অ্যাসিট্যালডিহাইডের বিজারণ ক্রিয়া (Reduction of acetaldehyde) : সোডিয়াম-পারদ-সংকর এবং জল দ্বারা অ্যালডিহাইডকে বিজারিত করিয়া ইথাইল অ্যালকোহলে পরিণত করা যায়। যথা :



✓(vi) বিজারক ধর্ম (Reducing property) : অ্যালডিহাইড একটি তীব্র বিজারক পদার্থ। তাই, অ্যাসিট্যালডিহাইড অ্যামোনিয়া-মিশ্রিত সিলভার নাইট্রেট (AgNO_3) দ্রবণ হইতে সিলভার (Ag) অধঃক্ষেপ করে। এই বিক্রিয়ার সাহায্যে কাচের উপর রূপার প্রলেপ দিয়া আয়না তৈরী করা হয়। যথা : $\text{Ag}_2\text{O} + \text{CH}_3\text{CHO} = \text{CH}_3\text{COOH} + 2\text{Ag} \downarrow$

অ্যাসিট্যালডিহাইড অ্যাসিটিক অ্যাসিড

ব্যবহার : অ্যাসিট্যালডিহাইড রঙ-শিল্পে ব্যবহার করা হয়। অ্যাসিট্যালডিহাইডের ‘পলিমার’ ঘূমের ঔষধ। ইহা অপর একটি পলিমার স্পিরিট ল্যাম্পের আলানৌ রূপে ব্যবহার করা হয়।

পলিমারাইজেশন (Polymerisation)

কোনো কোনো জৈব যৌগের মধ্যে অণু সমাবেশের একটি বিশেষ রীতি দেখা যায়। তাপ, চাপ ও অণুঘটকের সাহায্যে যদি কোনো যৌগের একাধিক অণু পরস্পর সংযুক্ত হইয়া উচ্চতর আণবিক ওজনের যৌগ গঠন করে এবং সেই উচ্চতর যৌগে মৌলগুলির পারস্পরিক সংখ্যার অনুপাত যদি অপরিবর্তিত থাকে, তবে সেই প্রক্রিয়াকে বলা হয় পলিমারাইজেশন। এরূপ প্রক্রিয়ায় বর্ধিত আণবিক ওজনের যে উচ্চতর পদার্থটি গঠিত হয় তাহাকে বলা হয় পলিমার। প্রান্তিক পদার্থগুলি অধিকাংশ ক্ষেত্রেই এরূপ পলিমার।

(i) পলিথিন (Polythene) : বর্ধিত বায়ুচাপে এবং $300^\circ - 400^\circ\text{C}$ তাপাঙ্কে একাধিক ইথিলিন অণু পরস্পরে সংযুক্ত হইয়া বর্ধিত আণবিক ওজনের একটি কঠিন পদার্থ গঠন করে। এই পদার্থকে বলা হয় পলিথিন $(\text{C}_2\text{H}_4)_n$: ইহা একটি প্রান্তিক এবং বিদ্যায় পরিবহণে অক্ষম, বলিয়া ‘ইনসুলেটর’ তৈরী করার জন্য ব্যবহার করা হয়।

(ii) অতি উত্তাপে অ্যাসিটিলিন পলিমার গঠন করিয়া বেঙ্জিনে পরিণত হয়। যথা : $3\text{C}_2\text{H}_2 \leftarrow \text{C}_6\text{H}_6$

(ii) **প্যারা-অ্যালডিহাইড** (Paraldehyde) : অ্যালডিহাইড খুব সহজে পলিমার গঠনে সক্ষম। অনার্দ্র অ্যাসিট্যালডিহাইড সালফিউরিক অ্যাসিডের সংস্পর্শে প্যারা-অ্যালডিহাইড নামের পলিমার গঠন করে। ইহার ফর্মুলা $(CH_3CHO)_3$; ইহা জলে প্রায় অদ্রবণীয় এবং স্ফিষ্ট গন্ধযুক্ত। ইহার গন্ধে দেহ অবশ হইয়া যায় এবং ঘুম আসে।

লঘু সালফিউরিক অ্যাসিড (H_2SO_4) নিম্নতাপে **মেটা-অ্যালডিহাইড** $(CH_3CHO)_n$ গঠন করে। ইহা আকারে ফটকের মত।

ফরম্যালডিহাইডও বিশেষ অবস্থায় প্যারাম্যালডিহাইড $(HCHO)_n$ ও মেটাফরম্যালডিহাইড $(HCHO)_3$ গঠন করে।

3. **কিটোন : অ্যাসিটোন** (Acetone) $[CH_3 - CO - CH_3]$

অ্যাসিটোন বা ডাইমিথাইল কিটোন সবচেয়ে সরল কিন্তু সর্বপ্রধান কিটোন। প্রাণীর রক্ত ও মূত্রে কিঞ্চিৎ পরিমাণে কিটোন পাওয়া যায়।
অ্যাসিটোন : $CH_3 - CO - CH_3$

প্রস্তুতি : (i) **কাঠ-পাতন পন্থায়** (Wood distillation process) : কাঠের অন্তর্ভুক্ত পাতনের ফলে গ্যাস ও আলকাতরার সঙ্গে 10 % অ্যাসিটিক অ্যাসিড, 2 - 4 % মিথাইল অ্যালকোহল ও অল্প অ্যাসিটোন এবং জল উদ্বায়ী পদার্থরূপে কাঠ হইতে পাওয়া যায়। অ্যাসিটিক অ্যাসিড, মিথাইল অ্যালকোহল ও অ্যাসিটোনের মিশ্রণকে প্রথমে তপ্ত চুন-গোলা $[Ca(OH)_2]$ (milk of lime) সঙ্গে মিশ্রিত করিয়া বিক্রিয়া ঘটানো হয়। এরূপ বিক্রিয়ায় অ্যাসিটিক অ্যাসিড কঠিন ক্যালসিয়াম অ্যাসিটেট যৌগে পরিণত হয়। ইহার পরে মিথাইল অ্যালকোহল (স্ফুটনাংক $65.5^\circ C$) ও অ্যাসিটোন মিশ্রণকে (স্ফুটনাংক $56.5^\circ C$) আংশিক পাতিত (fractional distillation) করিয়া অ্যাসিটোন গ্রাহক পাত্রে সংগ্রহ করা হয় এবং পাতন পাত্রে অবশিষ্ট থাকে অ্যালকোহল।

(ii) **ক্যালসিয়াম অ্যাসিটেট হইতে** (From calcium acetate) : কাঠ-পাতন পন্থায় প্রাপ্ত অ্যাসিটিক অ্যাসিড এবং চুন-গোলা বিক্রিয়ায় যে ক্যালসিয়াম অ্যাসিটেট $(CH_3COO)_2Ca$ তৈরী হয় তাহাই রসায়নাগারে অ্যাসিটোন তৈরী করার জন্য ব্যবহার করা হয়। একটি কাচের রিটর্টে

5. কিভাবে অ্যাসিটোন তৈরী করিবে? অ্যাসিটোন জারিত ও বিজারিত করিয়া কি পাওয়া যায়? অ্যাসিটোনের ব্যবহার কি?
6. ফরম্যালিন, ব্যাকেলাইট, প্লাষ্টিক ও প্যাবা-অ্যালডিহাইড সম্বন্ধে যাহা জান সংক্ষেপে লেখ।

Questions to be discussed

1. What are the radicals which characterise an organic compound as aldehyde and ketone? Why does the same oxidation process of an alcohol lead to the formation of two types of compounds—ketone and aldehyde?
2. How is formaldehyde prepared? What happens when formaldehyde is—(i) oxidised and (ii) reduced? What are its uses? What is formalin?
3. What is the process of preparing acetaldehyde? What is polymerisation? What are the uses of acetaldehyde?
4. How is acetone prepared? Can you prepare it from acetic acid also? What are the oxidation and reduction products of acetone?
5. Write short notes on: bakelite, formalin plastics and paraldehyde.
6. What are the oxidation and reduction products of acetone? State the general properties and uses.
7. State the general principles of preparation of aldehydes and ketone. How does an aldehyde differ from a ketone?

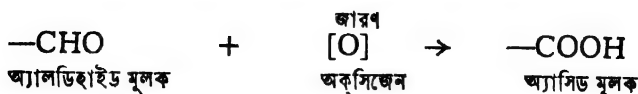
রাসায়নিক শব্দ পরিচিতি ও পরিভাষা : স্নেহাক্ত অ্যাসিড—Fatty acid ; তেলগাহ—Oil bath ; মাইকোডারমা অ্যাসিটি—Mycoderma aceti.

ফ্যাটি অ্যাসিডের সাধারণ পরিচয় এবং ফরমিক ও অ্যাসিটিক অ্যাসিডের প্রস্তুতি, ধর্ম, ব্যবহার এবং ইহাদের আকৃতিক বা সংযুক্তি ফর্মুলা এবং অকসেলিক, সাইট্রিক ও টাৰটারিক অ্যাসিডের সাধারণ পরিচয় পাঠক্রমের অন্তর্ভুক্ত।

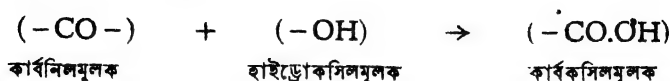
জৈব অ্যাসিডের এক বিশেষ শ্রেণীকে বলা হয় ফ্যাটি অ্যাসিড (Fatty acid) বা স্নেহাক্ত অ্যাসিড। ফরমিক অ্যাসিড, অ্যাসেটিক অ্যাসিড, পামিটিক অ্যাসিড, ষ্টিয়ারিক অ্যাসিড—এরূপ অ্যাসিডগুলিকে ফ্যাটি বা স্নেহাক্ত অ্যাসিড বলা হয়। কারণ, সমস্ত রকম জৈব চর্বি বা স্নেহ-পদার্থ ও তেলে গ্লিসারিনের সঙ্গে সংযুক্ত অবস্থায় এরূপ অ্যাসিড পাওয়া যায়। এরূপ শ্রেণীর প্রাথমিক অ্যাসিডগুলি তরল কিন্তু উচ্চতর আণবিক ওজনের অ্যাসিডগুলি মোম বা ঘন স্নেহ পদার্থের ন্যায় তৈলাক্ত। ফ্যাটি অ্যাসিড শ্রেণীভুক্ত অনেক অ্যাসিড স্নেহজাতীয় পদার্থের সহধর্মী। যে জৈব পদার্থ হইতে প্রথম এই সমস্ত অ্যাসিড সংগ্রহ করা হয় সেই সমস্ত জৈব বস্তুর নামানুসারে অ্যাসিডের নামকরণও করা হয়। ফরমিক, অর্থাৎ পিপীলিকা হইতে প্রথম যে অ্যাসিড তৈরী করা হয় তাহার নাম দেওয়া হয় ফরমিক অ্যাসিড। সেইরূপ অ্যাসিটাস তথা ভিনিগার হইতে উৎপন্ন অ্যাসিডকে অ্যাসিটিক অ্যাসিড, বিউটিরাস তথা 'বাটার' বা মাখন হইতে উৎপন্ন অ্যাসিডকে বিউটাইরিক অ্যাসিড নাম দেওয়া হয়।

জৈব অ্যাসিডের রাসায়নিক পরিচিতি : ফ্যাটি বা স্নেহাক্ত অ্যাসিড 'ওপেন চেইন' তথা মুক্ত-শৃঙ্খল হাইড্রোকার্বনের অ্যাসিড। ইহাদের ক্লার-গ্রাহীতা বা বেসিসিটি এক। তাই ইহাদের মনোনেসিক অ্যাসিড বলা হয়।

অ্যালডিহাইড মূলকের ($-\text{CHO}$) সঙ্গে একটি অক্সিজেন পরমাণু যুক্ত হইয়া যে যৌগটি গঠিত হয় তাহাই কার্বকসিলিক অ্যাসিড। যথা :



এই অ্যাসিড (COOH) মূলক কার্বনিল (-CO-) মূলক এবং হাইড্রোকসিল (-OH) মূলকের সংযোগে গঠিত। তাই, ইহাকে কার্বকসিল মূলক (Carboxyl radical) বলা হয়।

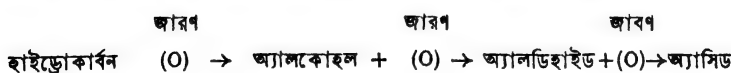


কার্বকসিল (-COOH) মূলকের যোজ্যতা এক। তাই, যে অ্যাসিডে একটি কার্বকসিল মূলক থাকে তাকে মনোবেসিক বলে। যার মধ্যে দুইটি কার্বকসিল মূলক থাকে তাকে ডাইবেসিক এবং একাধিক কার্বকসিল মূলক যুক্ত অ্যাসিডকে পলিবেসিক অ্যাসিড বলা হয়। ফ্যাটি অ্যাসিডে একটি কার্বকসিল (COOH) মূলক থাকে বলিয়া ইহাদের মনোবেসিক অ্যাসিড বলা হয়।

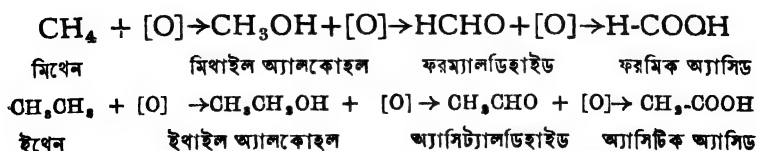
ফ্যাটি অ্যাসিড তৈরীর সাধারণ নিয়ম

(General principle of preparation of fatty acids)

হাইড্রোকার্বন (প্যারাকিনকে) জারিত অর্থাৎ অক্সিডাইজ করিলে অ্যালকোহল, অ্যালকোহলকে জারিত করিলে অ্যালডিহাইড এবং অ্যালডিহাইডকে জারিত করিলে তাহা অ্যাসিডে পরিণত হয়। এরূপ জারণ পদ্ধতিই ফ্যাটি বা স্নেহাক্ত অ্যাসিড তৈরী করার সাধারণ পদ্ধতি। যথা :



ফরমিক অ্যাসিড ও অ্যাসিটিক অ্যাসিড ফ্যাটি অ্যাসিডের মধ্যে আদি এবং প্রধান অ্যাসিড। এই অ্যাসিড দুইটি তৈরী করা যায় :

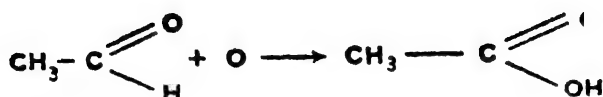


সংযুক্তি বা আকৃতিক (structural) ফর্মুলা অনুযায়ী এই জারণ বিক্রিয়া লেখা যায় এই ভাবে :



ফরম্যালডিহাইড

ফরমিক অ্যাসিড



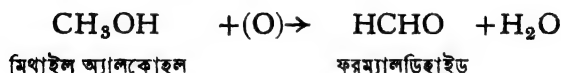
অ্যাসিট্যালডিহাইড

অ্যাসিটিক অ্যাসিড

✓ 1. ফরমিক অ্যাসিড : [HCOOH]

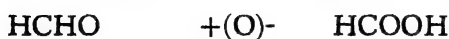
লাল পিঁপড়া, মৌমাছি ও বোলতার লেলে ফরমিক অ্যাসিড থাকে। ইহারা হল ফুটাইবার সময় ফরমিক অ্যাসিড ঢালিয়া দেয়। জলের সঙ্গে পিঁপড়া পাতিত করিয়া সত্তর শতাব্দীতে প্রথম ফরমিক অ্যাসিড তৈরী করা হয়।

প্রস্তুতি : (i) অ্যালকোহল বা অ্যালডিহাইডের জারণ (Oxidation of alcohol or aldehyde) : প্রাটিনাম ব্রাক অনুঘটকের সংস্পর্শে বায়ুর অক্সিজেন দ্বারা মিথাইল অ্যালকোহল বা ফরম্যালডিহাইডকে জারিত করিয়া ফরমিক অ্যাসিড তৈরী করা যায়। যথা :



মিথাইল অ্যালকোহল

ফরম্যালডিহাইড

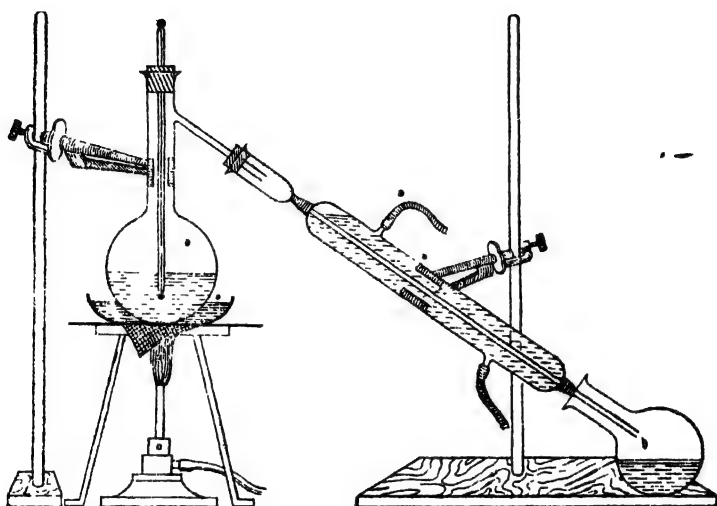
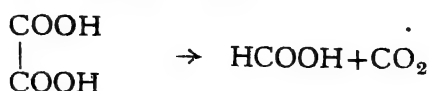


ফরম্যালডিহাইড

ফরমিক অ্যাসিড

(ii) অক্সেলিক অ্যাসিড হইতে (From oxalic acid) : অক্সেলিক অ্যাসিড একটি ডাইবেসিক অ্যাসিড (COOH-COOH); অক্সেলিক অ্যাসিড উত্তপ্ত করিলে ইহা ভাঙ্গিয়া ফরমিক অ্যাসিড ও কার্বন ডাই-অক্সাইড তৈরী হয়। কিন্তু এরূপ প্রক্রিয়ায় উৎপাদনের পরিমাণ কম। অক্সেলিক অ্যাসিডের সঙ্গে গ্লিসারিন মিশাইয়া যদি 110°C তাপাংকে উত্তপ্ত করা হয় তবে

গ্লিসারিন অম্লঘটকের স্থায় ব্যবহার করে এবং ফরমিক অ্যাসিডের উৎপাদনের পরিমাণ বৃদ্ধি পায়। বিক্রিয়াটি ঘটে এইভাবে :

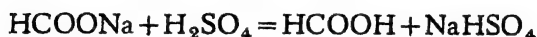


ফরমিক অ্যাসিড প্রস্তুতি

পরীক্ষা : রসায়নাগারে ফরমিক অ্যাসিড তৈরী করার জন্য একটি ফ্লাস্কে সম ওজনের অক্জেলিক অ্যাসিড ও গ্লিসারিন লওয়া হয়। নির্গম নলের সঙ্গে ফ্লাস্কের মুখে একটি থার্মোমিটার ফিট করা থাকে। থার্মোমিটারের পারদ-নল অ্যাসিড-গ্লিসারিন মিশ্রণে ডুবাইয়া রাখা হয়। ফ্লাস্কের সঙ্গে সংযুক্ত থাকে একটি লাইবিগ কন্ডেন্সার এবং কন্ডেন্সারের দ্বিতীয় মুখে বসানো থাকে একটি গ্রাহক পাত্র। ফ্লাস্কটি ধারকের সাহায্যে তৈলগাহে (oil bath) বসাইয়া 110°C তাপাংক পর্যন্ত উত্তপ করা হয়। স্ফুটন বন্ধ হইলে আবার অক্জেলিক-অ্যাসিড গ্লিসারিন মিশ্রণ ফ্লাস্কে ঢালা হয়। গ্রাহক পাত্রে সংগৃহীত হয় ফরমিক অ্যাসিড।

(iii) **সংশ্লেষণী পদ্ধতি** (Synthetic method) : বৃহদায়তন শিল্প-পদ্ধতিতে প্রডিউসার গ্যাস হইতে প্রাপ্ত কার্বন মনোক্সাইড বর্ধিত চাপে এবং

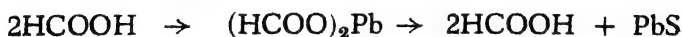
210°C তাপাংকে কঠিক সোডা দ্রবণের মধ্যে চালানো হয়। কার্বন মনোক্সাইড ও কঠিক সোডা (CO ও NaOH) সংযুক্ত হইয়া সোডিয়াম ফরমেট (HCOONa) গঠিত হয়। শীতল ও লঘু সালফিউরিক অ্যাসিড (H₂SO₄) সোডিয়াম ফরমেট হইতে ফরমিক অ্যাসিড নিমুক্ত করিয়া দেয়। বিক্রিয়া দুইটি ঘটে এই ভাবে :



এরূপ বিক্রিয়ার ক্ষেত্রে সালফিউরিক অ্যাসিডের ঘনত্ব সম্বন্ধে সতর্ক হওয়া প্রয়োজন। কারণ, ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড (H₂SO₄) সোডিয়াম ফরমেটকে কার্বন মনোক্সাইডে পরিণত করে। যথা :



অনার্জ ফরমিক অ্যাসিড (Dehydrated Formic acid) : ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড (H₂SO₄) দ্বারা ফরমিক অ্যাসিডের জল নিষ্কাশিত করা সম্ভব নয়। আংশিক পাতন প্রণালীতেও ফরমিক অ্যাসিড হইতে জল অপসারিত করা সম্ভব নয়। কারণ, ফরমিক অ্যাসিড ও জলের মিশ্রণ 107°C তাপাংকে স্থিরভাবে একই তাপাংকে দাঁড়াইয়া ফুটিতে থাকে। তাই, ফরমিক অ্যাসিডকে প্রথমে লেড ফরমেট যোগে পরিণত করা হয় এবং লেড ফরমেটের উপরে হাইড্রোজেন সালফাইড (H₂S) চালাইয়া অনার্জ ফরমিক অ্যাসিড উৎপাদ করা হয়। যথা :



ফরমিক অ্যাসিড

লেড ফরমেট

ফরমিক অ্যাসিড

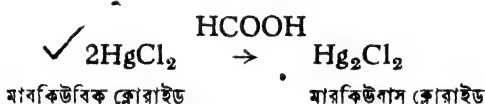
সাধারণ ধর্ম : (i) ফরমিক অ্যাসিড তীব্র গন্ধযুক্ত একটি বর্ণহীন তরল (ii) ইহার স্ফটনাক 100.5°C (iii) ইহা জল, অ্যালকোহল ও ইথারে সর্ব অল্পপাতে দ্রবণীয়। (iv) ইহা দেহের চামড়ায় ক্ষত সৃষ্টি করে। (v) ফরমিক অ্যাসিড সমস্ত ফ্যাটি বা স্নেহাক্ত অ্যাসিডের মধ্যে তীব্রতম অ্যাসিড। ইহার সংস্পর্শে নীল লিটমাস লাল হয়। ইহা কার্বনেট লবণ হইতে কার্বন ডাই-অক্সাইড (CO₂) নির্গত করে, এবং কোনো কোনো ধাতব অক্সাইড দ্রবীভূত করে। কোনো কোনো ধাতব ফরমেট জলে দ্রবণীয়। (vi) ফরমিক অ্যাসিড বা

কার্বক্সিলিক বা ফ্যাটি অ্যাসিড

ইহার লবণ হইতে ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড (H_2SO_4) দ্বারা বিস্কৃত কার্বন মনোকসাইড (CO) তৈরী করা হয়।



(vii) বিজারণ ক্ষমতা (Reducing capacity) : অন্যান্য ক্যাটি অ্যাসিডের বিজারণ ক্ষমতা নাই। কিন্তু ফরমিক অ্যাসিড অ্যালডি-হাইডের দ্বারা বিজারক পদার্থ এবং অ্যামোনিয়া মিশ্রিত সিলভার নাইট্রেট ($AgNO_3$) হইতে ধাতব সিলভার অধঃক্ষেপ করে। মারকিউরিক ক্লোরাইডকে ইহা বিজারিত করিয়া মারকিউরাস ক্লোরাইডে পরিণত করে।



ব্যবহার : ফরমিক অ্যাসিড (i) চর্ম-শিল্পে চূন অপসারিত করার জন্য (ii) রবার-শিল্পে রবার ঘন করার প্রয়োজনে, (iii) উল ও তুলা রঙ করার কাজে, (iv) সূরা প্রস্তুতিতে সন্ধান ক্রিয়ায় সহায়ক রূপে, (v) ফল ও ফুল পচনের হাত হইতে রক্ষার জন্য ব্যবহার করা হয় এবং (vii) বনস্পতি জাতীয় স্নেহ পদার্থের প্রস্তুতিতে নিকেল ফরমেট ক্যাটালিস্ট রূপে ব্যবহৃত হয়।

2. অ্যাসিটিক অ্যাসিড [Acetic Acid — CH_3COOH]

বহু প্রাচীন কাল হইতেই অ্যাসিটিক অ্যাসিড ‘ভিনিগার’ নামে পরিচিত ছিল। বস্তুত, ভিনিগারের ল্যাটিন পরিভাষা অ্যাসিটাস শব্দ হইতেই অ্যাসিটিক অ্যাসিড শব্দটির সৃষ্টি হইয়াছে। 1720 খ্রীষ্টাব্দে বিজ্ঞানী স্টাহল প্রথমে বিস্কৃত অ্যাসিটিক অ্যাসিড তৈরী করেন। অল্প স্বাদের স্বরায়, ভিনিগারে, কোনো কোনো উদ্ভিদের তেলে ও রসে এবং কোনো কোনো প্রাণীর মূলে অ্যাসিটিক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

প্রস্তুতি (Preparation) : (i) ইথাইল অ্যালকোহল জারণ (Oxidation of Ethyl alcohol) : ইথাইল অ্যালকোহলকে প্র্যাটিনাম ব্ল্যাক অক্সিডের সংস্পর্শে বায়ুর অক্সিজেন দ্বারা জারিত করিয়া অথবা পটাশিয়াম ডাইক্রোমেট ($K_2Cr_2O_7$) এবং সালফিউরিক অ্যাসিড (H_2SO_4)

দ্বারা জারিত বা অক্সিডাইজ করিয়া অ্যাসিটিক অ্যাসিড তৈরী করা যায়।
যথা :



ইথাইল অ্যালকোহল

অ্যাসিট্যালডিহাইড

অ্যাসিটিক অ্যাসিড

(iii) মিথাইল সায়ানাইডের আর্জ' বিশ্লেষণ (Hydrolysis of methyl cyanide) : লঘু অ্যাসিডের সাহায্যে মিথাইল সায়ানাইডকে (CH_3CN) আর্জ' বিশ্লেষিত করিয়াও অ্যাসিটিক অ্যাসিড তৈরী করা যায়।

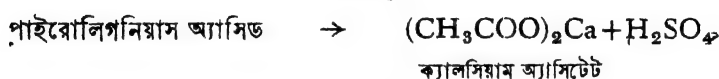
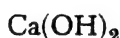


মিথাইল সায়ানাইড

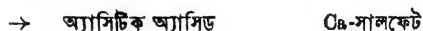
অ্যাসিটিক অ্যাসিড

বৃহদায়তন শিল্প-পদ্ধতি (Commercial Process)

(i) পাইরোলিগনিয়াস অ্যাসিড হইতে (From Pyroligneous acid) : কাঠ পাতিত করিয়া যে পাইরোলিগনিয়াস অ্যাসিড পাওয়া যায় তার মধ্যে 10 % অ্যাসিটিক অ্যাসিড থাকে। এই অ্যাসিড চুন গোলা $[\text{Ca}(\text{OH})_2]$ সঙ্গে মিশাইয়া ক্যালসিয়াম অ্যাসিটেটে পরিণত করা হয়। এই ক্যালসিয়াম অ্যাসিটেটে ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড (H_2SO_4) মিশাইয়া পাতিত করিয়া অ্যাসিটিক অ্যাসিডে পরিণত করা হয়। যথা :



ক্যালসিয়াম অ্যাসিটেট



(ii) ক্যালসিয়াম কার্বাইড হইতে (From Calcium Carbide) : জলের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ক্যালসিয়াম কার্বাইড (CaC_2) অ্যাসিটিলিন (C_2H_2) উৎপন্ন করে। যথা : $\text{CaC}_2 + 2\text{H}_2\text{O} = \text{Ca}(\text{OH})_2 + \text{C}_2\text{H}_2$

এই অ্যাসিটিলিন গ্যাস মারকিউরিক অকসাইড বা সালফেট মিশ্রিত লঘু ও উষ্ণ সালফিউরিক অ্যাসিড দ্রবণে প্রবাহিত করিয়া অ্যাসিট্যালডিহাইড (CH_3CHO) প্রস্তুত করা হয়। যথা :



অ্যাসিটিলিন

অ্যাসিট্যালডিহাইড

এই অ্যাসিটালডিহাইডকে ম্যান্ডানীজ অ্যাসিটেট অম্লঘটকের সংস্পর্শে বায়ুর অক্সিজেনের সাহায্যে জারিত করিয়া অ্যাসিটিক অ্যাসিডে পরিণত করা হয়।



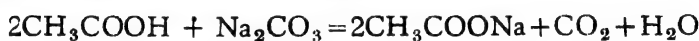
অ্যাসিটালডিহাইড

অ্যাসিটিক অ্যাসিড

(iii) **মাইকোডারমা অ্যাসিটিরি** (*Mycoderma aceti*) সাহায্যে :
সুরা জাতীয় ইথাইল অ্যালকোহল **মাইকোডারমা অ্যাসিটি** নামের ব্যাকটেরিয়ার সাহায্যে জারিত করিয়া ‘ভিনিগারে’ পরিণত করা হয়। এই ভিনিগার লঘু ও অশুদ্ধ অ্যাসিটিক অ্যাসিড।

† **গ্ল্যাসিয়েল অ্যাসিটিক অ্যাসিড** (*Glacial Acetic Acid*)

সোডিয়াম কার্বনেট (Na_2CO_3) দ্বারা অ্যাসেটিক অ্যাসিড প্রশমিত করিয়া প্রথমে সোডিয়াম অ্যাসিটেট তৈরী করা হয়। যথা :



অ্যাসিটিক অ্যাসিড

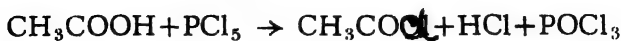
সোডিয়াম অ্যাসিটেট

এই সোডিয়াম অ্যাসিটেট লবণে তিন অণু ফটিকজল থাকে। যথা :
 $\text{CH}_3\text{COONa} \cdot 3\text{H}_2\text{O}$

এই আর্দ্র সোডিয়াম অ্যাসিটেট বিগলিত করিয়া অনার্দ্র লবণে পরিণত করা হয় এবং পরে ইহা ঘন সালফিউরিক অ্যাসিডের সঙ্গে পাতিত করিয়া অ্যাসিটিক অ্যাসিড তৈরী করা হয়। এই অ্যাসিড শীতল করিলে বর্ণহীন ফটিকাকারে জমিয়া ওঠে। এজন্ত ইহাকে ‘গ্ল্যাসিয়াল’ অ্যাসিড বলা হয়। ইহার গলনাংক 16.7°C এবং স্ফুটনাংক 119°C ।

সাধারণ ধর্ম : (i) অ্যাসিটিক অ্যাসিড একরকম তীব্র গন্ধযুক্ত বর্ণহীন তরল। (ii) ইহার স্ফুটনাংক 119°C এবং গলনাংক 16°C ; (iii) ইহা জলের চেয়ে ভারী এবং জল, অ্যালকোহল বা ইথারের সঙ্গে সর্ব অল্পপাতে মিশ্রিত হয়।

(vi) **ফসফরাস পেন্টাক্লোরাইডের বিক্রিয়া** (*Action of phosphorus Pentachloride*) : এই অ্যাসিডের হাইড্রোকসিল - OH মূলক ফসফরাস পেন্টাক্লোরাইড (PCl_5) দ্বারা অপসারিত হয়। যথা :

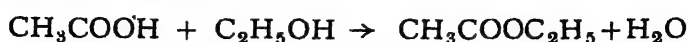


অ্যাসিটিক অ্যাসিড

অ্যাসিটাইল ক্লোরাইড

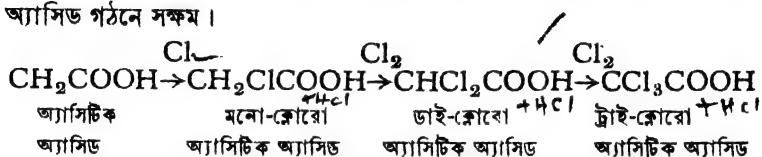
‘ CH_3CO —’ এই মূলককে **অ্যাসিটাইল** (*acetyl radical*) মূলক বলা হয়।

(v) অ্যালকোহলের বিক্রিয়া (Action of alcohol) : ইথাইল অ্যালকোহল এবং সালফিউরিক অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় স্থিতিশীল ইথাইল অ্যাসিটেট যৌগ গঠিত হয়। যথা :



অ্যাসিটিক অ্যাসিড ইথাইল অ্যালকোহল ইথাইল অ্যাসিটেট

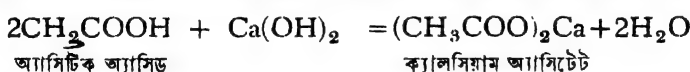
(vi) ক্লোরিন ও ব্রোমিনের বিক্রিয়া (Action of Chlorine or Bromine) : ফুটন্ত অ্যাসিটিক অ্যাসিডে ক্লোরিন চালনা করিলে পর্যায়ক্রমে মনো, ডাই এবং ট্রাই-ক্লোরো অ্যাসিটিক অ্যাসিড গঠিত হয়। ব্রোমিনও এরূপ অ্যাসিড গঠনে সক্ষম।



(vii) বিজারণ ক্ষমতা নাই : ফরমিক অ্যাসিডের বিজারণ ক্ষমতা বর্তমান, কিন্তু অ্যাসিটিক অ্যাসিডের বিজারণ ক্ষমতা নাই।

(viii) অ্যাসিডের লবণ গঠন (Metallic acetates) : অ্যাসিটিক অ্যাসিড ক্ষার ও ক্ষারকের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ধাতব অ্যাসিটেট লবণ গঠন করে। একমাত্র সিলভার অ্যাসিটেট ছাড়া সমস্ত লবণ জলে দ্রবণীয়।

অ্যাসিটেট লবণের ব্যবহার (Uses of metallic acetates) : ক্যাল-সিয়াম অ্যাসিটেট অ্যাসিটোন তৈরী করার জন্ত, লেড অ্যাসিটেট রঙ শিল্পে এবং লোহা ও অ্যালুমিনিয়ামের অ্যাসিটেট রঙ পাকা করার জন্ত ব্যবহার করা হয়।



অ্যাসিটিক অ্যাসিড

ক্যালসিয়াম অ্যাসিটেট

অন্যান্য ধাতব অ্যাসিটেট— $(\text{CH}_3\text{COO})_2\text{Pb}$ (লেড অ্যাসিটেট) ;

$\text{CH}_3\text{COONH}_4$ (অ্যামোনিয়াম অ্যাসিটেট) ; $(\text{CH}_3\text{COO})_3\text{Al}$
(অ্যালুমিনিয়াম অ্যাসিটেট)

অ্যাসিটিক অ্যাসিডের ব্যবহার : (i) অ্যাসিটিক অ্যাসিড রবার ঘন করার জন্ত ব্যবহৃত হয়। (ii) অ্যালুমিনিয়াম ও ক্রোমিয়াম অ্যাসিটেট রঙ পাকা করার জন্ত, (iii) কপার অ্যাসিটেট ঘন রঙ তৈরী করার প্রয়োজনে, (iv) সেলুলুজ অ্যাসিটেট 'রেয়ন' ও কৃত্রিম সিল্ক তৈরী করার জন্ত এবং (v) লেড অ্যাসিটেট তথা 'লেড স্মগার' ঔষধ প্রস্তুতির জন্ত এবং রঙ শিল্পে ব্যবহার করা হয়।

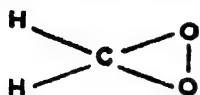
ফ্যাটি অ্যাসিডের আকৃতিক বা সংযুক্তি ফর্মুলা

(Structural formulæ of fatty acids)

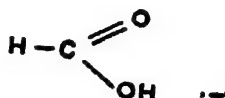
ফরমিক অ্যাসিড [HCOOH]:

(i) ফরমিক অ্যাসিডের আণবিক ফর্মুলা : CH_2O_2

(ii) ফরমিক অ্যাসিডের আণবিক ফর্মুলা (CH_2O_2) অনুযায়ী দুই রকম আকৃতি বা সংযুক্তি ফর্মুলার কাঠামো রচনা করা যায়। যথা :



(1)



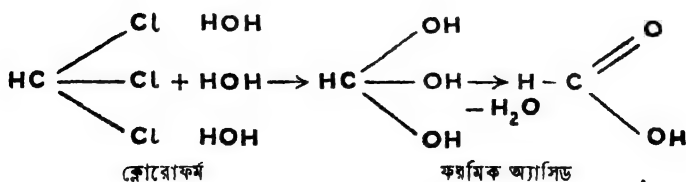
(2)

(ii) ফরমিক অ্যাসিডের দুইটি হাইড্রোজেন পরমাণুর মধ্যে শুধু একটিকে ধাতুর পরমাণু দ্বারা প্রতিস্থাপিত করা যায়। যথা : (HCOONa) ; ইহাতে প্রমাণিত হয় যে ফরমিক অ্যাসিড অণুতে দুইটি H-পরমাণু ভিন্নভাবে অবস্থিত।

(iv) ফরফরাস পেন্টা ক্লোরাইড (PCl_5) ফরমিক অ্যাসিড হইতে হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড উৎপন্ন করে। PCl_5 অ্যালকোহল হইতেও HCl উৎপন্ন করে। ইহাতে প্রমাণিত হয় যে অ্যালকোহলের গ্রায় ফরমিক অ্যাসিডেও OH-মূলক আছে।

(v) ফরমিক অ্যাসিড বিজারক পদার্থ। সুতরাং ইহার মধ্যে একটি—CHO-মূলক বর্তমান।

(vi) ক্লোরোফর্ম হইতে সংশ্লেষণীয় পন্থায় ফরমিক অ্যাসিড তৈরী করা যায়। যথা :



ইহাতে প্রমাণিত হয় যে $\text{H}-\text{C} \begin{array}{c} \diagup \text{O} \\ \diagdown \text{OH} \end{array}$ ইহাই ফরমিক অ্যাসিডের যথার্থ সংযুক্তি ফর্মুলা।

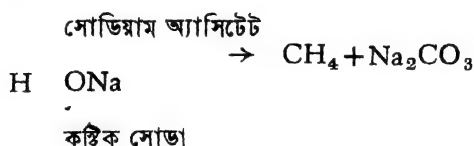
অ্যাসিটিক অ্যাসিড $[\text{CH}_3\text{COOH}] :$

(i) অ্যাসিটিক অ্যাসিডের আণবিক ফর্মুলা $\text{C}_2\text{H}_4\text{O}_2$

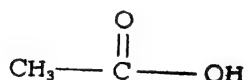
(ii) সোডিয়াম পরমাণু দ্বারা অ্যাসিটিক অ্যাসিডের একটি হাইড্রোজেন পরমাণু প্রতিস্থাপিত করিয়া সোডিয়াম অ্যাসিটেট ($\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2\text{Na}$) গঠন করা যায়। ইহাতে প্রমাণিত হয় যে, অ্যাসিটিক অ্যাসিডের একটি H পরমাণু অগ্নাত H পরমাণুগুলি হইতে ভিন্নভাবে অবস্থিত।

(iii) PCl_5 অ্যাসিটিক অ্যাসিড হইতে এবং অ্যালকোহল হইতেও HCl উৎপন্ন করে। ইহাতে প্রমাণিত হয় যে অ্যাসিটিক অ্যাসিডে একটি— OH -মূলক বর্তমান।

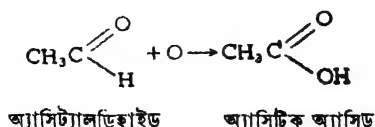
(iv) সোডিয়াম অ্যাসিটেটে ও কষ্টিক সোডার বিক্রিয়ায় মিথেন (CH_4) উৎপন্ন হয়। সোডিয়াম অ্যাসিটেট মিথাইল মূলক (CH_3) আছে বলিয়াই CH_4 গঠন সম্ভব। যথা :



(v) এই সমস্ত তথ্য হইতে অ্যাসিটিক অ্যাসিডের সংযুক্তি বা আকৃতিক ফর্মুলা লেখা যায় :



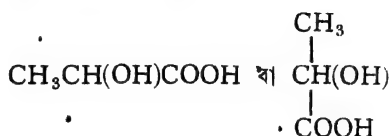
(vi) অ্যাসিট্যালডিহাইড জারিত হইয়া অ্যাসিটিক অ্যাসিড গঠিত হয়। এরূপ বিক্রিয়া উল্লিখিত সংযুক্তি ফর্মুলাকেই সমর্থন করে। যথা :



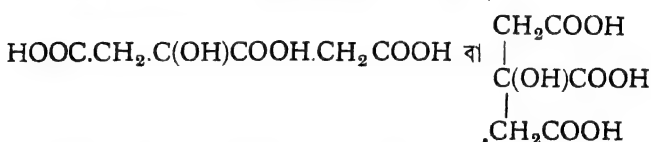
নিম্ন ব্যবহার্য কয়েকটি জৈব অ্যাসিড

ফল, মূল, পত্র এবং দইয়ের সঙ্গে অনেক প্রকার জৈব অ্যাসিড আমরা খাত্তরূপে গ্রহণ করিয়া থাকি। বস্তুত যে-ফল বা পত্র অথবা কোন জৈব পদার্থে অল্প স্বাদ পাওয়া যায় তাহাতেই জৈব অ্যাসিড বর্তমান। এই সমস্ত অ্যাসিডের মধ্যে একাধিক কার্বকসিল (COOH)-মূলক অথবা অতিরিক্ত হাইড্রোকসিল (OH)-মূলক থাকে।

দইয়ের মধ্যে যে অ্যাসিড বর্তমান তাহার নাম ল্যাকটিক অ্যাসিড (Lactic acid)। ইহার ফর্মুলা :

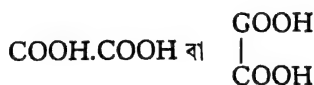


অনেক অল্পফলে যথা, লেবু, কমলা, টম্যাটো ইত্যাদি টক ফলের মধ্যে থাকে সাইটিক অ্যাসিড (citric acid)। ইহার ফর্মুলা :



এই অ্যাসিড দুইটিতে OH-মূলক পাওয়া যায়।

পালং পাতার ছায়া টক পাতায় এবং মূল্য জাতীয় সবজীতে যে অ্যাসিডটি পাওয়া যায় তাহার নাম অক্সেলিক অ্যাসিড (Oxalic acid)। ইহার ফর্মুলা :



তেতুল, আঙ্গুর ইত্যাদি ফলে পাওয়া যায় টারটারিক অ্যাসিড। ইহার ফর্মুলা



এই সমস্ত জৈব অ্যাসিড আমরা ফল, পাতা, শাক-সবজী এবং মাছের সঙ্গে নিত্য খাত্তরূপে গ্রহণ করিয়া থাকি।

অনুশীলনী

1. ফ্যাট অ্যাসিড কাকে বলে ? উদাহরণসহ এরূপ অ্যাসিডের বৈশিষ্ট্য লেখ। ফ্যাট অ্যাসিড তৈরী করার সাধারণ পদ্ধতি কি ?
2. কিভাবে ফর্মিক অ্যাসিড তৈরী করা যায় ? ফর্মিক অ্যাসিডের অ্যাসিড-বর্মের পরিচয় কি ? সমীকরণসহ বিক্রিয়া লেখ। ফর্মিক অ্যাসিডের ব্যবহার কি ?
3. অ্যাসিটিক অ্যাসিড কিভাবে তৈরী করা যায় ? একটি বৃহদায়তন পদ্ধতি বর্ণনা কর।
4. গ্লাসিয়াল অ্যাসিটিক অ্যাসিড, অ্যাসিটেট লবণ, ট্রাইক্লোরো অ্যাসিটেট—এই যৌগগুলি কি ? ইহাদের ফর্মুলা লেখ। অ্যাসিটিক অ্যাসিডের ব্যবহার কি ?
5. ফর্মিক অথবা অ্যাসিটিক অ্যাসিডের সংযুতি ফর্মুলা নির্ণয় কর। এই অ্যাসিড দুইটিব পার্থক্য নির্দেশ করে এরূপ একটি বিক্রিয়াব উল্লেখ কর।

Questions to be discussed

1. What is a fatty acid ? Give two examples. What are the characteristics of fatty acids ? What is the general principle of preparation of fatty acids ?
2. What is the laboratory method of preparation of formic acid ? Can it be prepared synthetically ? How do you account for its reducing property ? State its uses.
3. How is acetic acid prepared ? What is vinegar ? What are the reactions of chlorine and sulphuric acid on acetic acid ?
4. What is acetic acid ? What are the uses of acetates ? What is glacial acetic acid ? How is it prepared ? What are its uses ?
5. How are anhydrous formic and glacial acetic acids prepared ? What is the product of reaction of acetic acid with methyl alcohol ?
6. How are the following compounds prepared ?—Glacial acetic acid, calcium acetates, and tri-chloro acetate. What are their uses ?
7. What happens when, (i) Methyl alcohol is oxidised, (ii) Formic acid is added to ammoniacal silver nitrate solution, (iii) Oxalic acid is heated, (iv) Ethyl alcohol is oxidised, (v) Phosphorus pentachloride is added to acetic acid, (vi) Chlorine passed into acetic acid and (vii) Acetic acid is reduced ?

রাসায়নিক শব্দ পরিচিতি ও পরিভাষা : এস্টার—Ester, সুগন্ধী তেল—Essential oil ; সাবানীকরণ—Saponification ; হাইড্রোজিনেশন Hydrogenation ; স্বচ্ছ সাবান—Transparent soap ; শক্ত সাবান—Hard soap ; নরম সাবান—Soft soap ; বিশোধক তেল—Drying oil

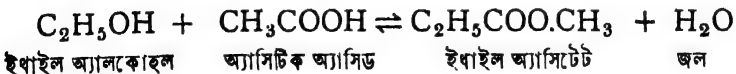
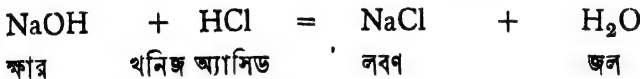
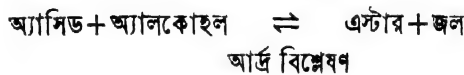
সাধারণভাবে এস্টারের পরিচয় দিয়া তেল ও স্নেহ তথা ফ্যাটি পদার্থের রাসায়নিক গঠন এবং সাবান তৈরীর উপায় ও সাবানের সাধারণ পরিচয় পাঠক্রমের অন্তর্ভুক্ত। রাসায়নিক পদ্ধতির অতিবিস্তৃত শিল্প-পদ্ধতির বর্ণনা পাঠক্রমের বহির্ভূত।

1782 খ্রীষ্টাব্দে বিজ্ঞানী শিলী উদ্ভিদ হইতে একরকম সুমিষ্ট গন্ধযুক্ত তেল আবিষ্কার করেন। এরূপ সুমিষ্ট গন্ধ-তেলের নাম দেওয়া হয় এস্টার। পরে জানা যায়, এই এস্টার জাতীয় পদার্থ অ্যালকোহল এবং ফ্যাটি বা স্নেহাক্ত অ্যাসিডের সংযোগে গঠিত একপ্রকার জৈব যৌগ।

অজৈব খনিজ অ্যাসিড এবং হাইড্রোকসিল (OH)-মূলকযুক্ত ক্ষারের (NaOH) বিক্রিয়ায় লবণ ও জল তৈরী হয়। সেইরূপ ফ্যাটি অ্যাসিড ও হাইড্রোকসিল মূলকযুক্ত অ্যালকোহলের বিক্রিয়ায় এস্টার ও জল গঠিত হয়। যথা :

মূল বিক্রিয়া :

এস্টারীভন



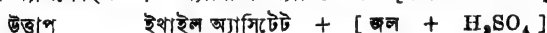
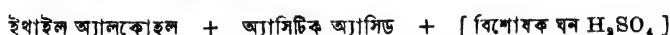
অ্যালকোহল ও অ্যাসিডের অ্যালকিল মূলকের নামানুসারে এস্টারের পরিচয় দেওয়া হয়। এস্টারের নামের পূর্বে থাকে অ্যালকোহলের অ্যালকিল মূলকের নাম এবং পরে অ্যাসিডের নাম। যথা : ইথাইল অ্যাসিটেট ($\text{CH}_3\text{COOC}_2\text{H}_5$) ; এস্টারের সাধারণ ফর্মুলা ($\text{R}-\text{COO}-\text{R}_1$) ; R ও R_1 অ্যাসিড ও অ্যালকোহলের অ্যালকিল মূলকের প্রতীক। সাধারণভাবে

বলা যায় যে জৈব বা অজৈব অ্যাসিডের সঙ্গে অ্যালকোহলের বিক্রিয়ায় জল অণু বিযুক্ত হইয়া যে যোগ গঠিত হয় তাহাই এস্টার।

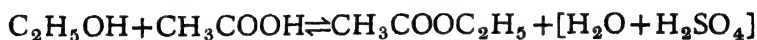
ইথাইল অ্যাসিটেট $[CH_3COOC_2H_5]$

প্রস্তুতি (Preparation) : বিজ্ঞানী শিলী প্রথমে যে পদ্ধতিতে এস্টার প্রস্তুত করেন এখনও সেই পদ্ধতি প্রচলিত রহিয়াছে। ইথাইল অ্যাসিটেট নামক এস্টারও মূলত শিলীর পদ্ধতিতেই প্রস্তুত করা হয়। বিভিন্ন ফলের মধ্যে স্মিষ্ট গন্ধযুক্ত যে তৈল পাওয়া যায় তাহা ইথাইল অ্যাসিটেট।

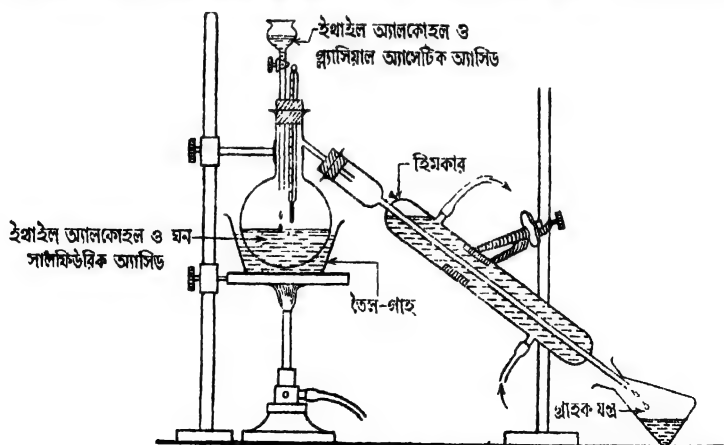
যে কোন বিশোধকের [dehydrating agent—যথা ঘন H_2SO_4] উপস্থিতিতে অ্যাসিড ও অ্যালকোহল একত্র $150^\circ C$ তাপাংকে উত্তপ্ত করিলে ইথাইল অ্যাসিটেট তৈরী হয় এবং ইহা পাতিত হইয়া গ্রাহক পাত্রে সংগৃহীত হয়। বিক্রিয়া ঘটে এইভাবে :



অর্ধ বিপ্লবণ



পদ্ধতি : সম আয়তন ইথাইল অ্যালকোহল (C_2H_5OH) এবং ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড একটি ফ্লাস্কের মধ্যে রাখিয়া তৈল-গাহের (oil bath)



উপরে $150^\circ C$ তাপাংকে উত্তপ্ত করা হয়। এই মিশ্রণের উপরে সম আয়তনে মিশ্রিত ইথাইল অ্যালকোহল ও গ্ল্যাসিয়াল অ্যাসেটিক অ্যাসিড হিন্দুপাতী

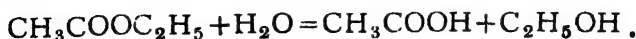
কানেল (dropping funnel) হইতে ফোটা ফোটা করিয়া ফেলা হয়। যে পরিমাণে উৎপন্ন ইথাইল অ্যাসিটেট পাতিত হইয়া গ্রাহক পাत्रে গিয়া জমা হয় সেই পরিমাণে অ্যাসিড ও অ্যালকোহলের মিশ্রণ বিন্দুপাতী কানেল হইতে ফেলা হয়। উৎপন্ন ইথাইল অ্যাসিটেট পাতিত হইয়া হিমকারকের (condenser) মাধ্যমে গ্রাহক পাत्रে সংগৃহীত হয়।

উৎপন্ন ইথাইল অ্যাসিটেট পরপর সোডিয়াম কার্বনেট দ্রবণ (Na_2CO_3) এবং ঘন ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড (CaCl_2) দ্রবণের সঙ্গে ঝাঁকাইয়া বিস্কৃত করা হয়। এই বিস্কৃত ইথাইল অ্যাসিটেট পুনরায় পাতিত করিয়া লওয়া হয়।

ইথাইল অ্যাসিটেট বর্ণহীন সুমিষ্ট গন্ধযুক্ত তরল পদার্থ। ইহার স্ফুটনাংক 77.5°C ; ইহা জলে স্যামান্ত পরিমাণে দ্রবণীয়।

কৃত্রিম সুগন্ধি বা এসেন্স (Essences) : কোনো কোনো এস্টারের মধ্যে আনারস, কলা ও অন্যান্য ফলের গন্ধ পাওয়া যায়। ইথাইল ফরমেট ‘রাম’ (Rum) বা ইন্ধু-মদের গন্ধ, অ্যাইসো-অ্যামাইল অ্যাসিটেট বুটের গন্ধ, ইথাইল বিউটিরেটে আনারসের গন্ধ এবং অ্যাইসো-অ্যামাইল অ্যাইসো-ভ্যালারেটে আপেলের গন্ধ পাওয়া যায়। এইসব এস্টার কৃত্রিম সুগন্ধিরূপে ব্যবহার করা হয়।

এস্টারের আর্জ বিশ্লেষণ (Hydrolysis of Esters) : জলের সংস্পর্শে এস্টারের আর্জ-বিশ্লেষণ তথা হাইড্রোলিসিস ঘটে এবং এস্টার ভাঙ্গিয়া পুনরায় অ্যালকোহল ও অ্যাসিড গঠিত হয়। লঘু হাইড্রোক্লোরিক, সালফিউরিক ও নাইট্রিক অ্যাসিড অথবা লঘু ক্ষারের সংস্পর্শে এরূপ আর্জ-বিশ্লেষণের ক্রিয়া দ্রুততর হয়। ক্ষারের সংস্পর্শে উচ্চতর স্নেহাক্ত বা ফ্যাটি অ্যাসিডের এস্টারকে (গ্লিসারাইড) আর্জ-বিশ্লেষিত করিয়া সাবান বা সোপ তৈরী করা হয়। এরূপ বিশেষ ধরনের আর্জ-বিশ্লেষণ পদ্ধতিকে সাবানীকরণ বা স্যাপোনিকেশন (Saponification) ক্রিয়া বলা হয়।



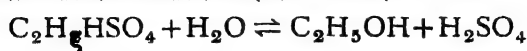
ইথাইল অ্যাসিটেট জল অ্যাসিটিক অ্যাসিড ইথাইল অ্যালকোহল

অজৈব অ্যাসিডের এস্টারও সহজেই তৈরী করা যায়। ইথাইল অ্যালকোহল ও সালফিউরিক অ্যাসিড সম আয়তনে মিশাইয়া জলগাহের

মধ্যে এক ঘটা উত্তপ্ত করিলে ইথাইল হাইড্রোজেন সালফেট ($C_2H_5HSO_4$) তৈরী হয়। যথা :



ইহা অল্পস্থানের ঘন তরল এবং উত্তপ্ত জলের সংস্পর্শে আর্দ্র-বিশ্লিষিত হইয়া পুনরায় অ্যাসিড ও অ্যালকোহলে পরিণত হয়। যথা :



তেল ও স্নেহ তথা অয়েল ও ফ্যাট (Oil and Fat)

তেল বা অয়েল : আমরা তিন শ্রেণীর তেলের সঙ্গে পরিচিত। (i) প্রথম শ্রেণী : অস্থায়ী জৈব তেল (fixed oil) ; (ii) দ্বিতীয় শ্রেণী : উদ্যায়ী সুগন্ধি তেল (essential oil) এবং (iii) তৃতীয় শ্রেণী : খনিজ তেল (mineral oils)। পেট্রোল, কেরোসিন ইত্যাদিকে বলা হয় খনিজ তেল। ইহাদের ভূগর্ভে পাওয়া যায় এবং ইহারা উদ্যায়ী। এই খনিজ তেল পাতিত করা যায়।

জৈব সুগন্ধি তেল (Organic oil) : জৈব তেল ও সুগন্ধি তেল মূলতঃ একই জাতীয় জৈব পদার্থ। উভয়েই এস্টার, কিন্তু সুগন্ধি তেল উদ্যায়ী।

উদ্ভিদ ও প্রাণী হইতে যে অস্থায়ী জৈব তেল পাওয়া যায় তাহা ট্রাই-হাইড্রিক অ্যালকোহল তথা গ্লিসারিনের এস্টার।

তেল ও স্নেহ (Oils and Fats) : তেল ও স্নেহ বা অয়েল এবং ফ্যাটের মধ্যে মূলতঃ কোন পার্থক্য নাই। উভয়েই গ্লিসারল নামের অ্যালকোহল এবং ফ্যাটি অ্যাসিডের সংযোগে গঠিত এস্টার জাতীয় জৈব যৌগ এবং উভয়কেই ফ্যাটি অ্যাসিডের গ্লিসারাইড (Glycerides of Fatty Acids) বলা হয়। যে সমস্ত পদার্থকে তেল বলা হয় তাহা স্বাভাবিক উষ্ণতায় তরল কিন্তু ফ্যাট বা স্নেহ জাতীয় পদার্থ স্বাভাবিক উষ্ণতায় কঠিন। কিন্তু নারিকেল তেল গরমের দিনে স্বাভাবিক অবস্থায় তরল এবং শীতের দিনে স্নেহ বা চর্বির আয় কঠিন। সাধারণভাবে বলা যায় যে সমস্ত গ্লিসারাইড $20^\circ C$ তাপাংকে তরল তাহাদের বলা হয় তেল (oil) এবং যেগুলি কঠিন সেগুলিকে বলা হয় স্নেহ, চর্বি বা ফ্যাট (Fat)। একটি বিষয়ে অবশ্য সামান্য পার্থক্য দেখা যায়। স্বাভাবিক অবস্থায় যে সমস্ত গ্লিসারাইড তরল সেগুলির মধ্যে সাধারণতঃ অদ্রব্য় অ্যাসিড থাকে। সাধারণভাবে বলা যায় :

গ্লিসারল + ফ্যাটি অ্যাসিড \rightarrow তেল বা স্নেহ (গ্লিসারাইড)

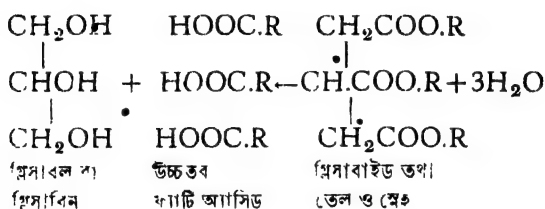
তেল ও স্নেহ জাতীয় পদার্থে একাধিক উচ্চতর ফ্যাটি অ্যাসিড পাওয়া যায়। এই অ্যাসিডগুলির মধ্যে প্লাস্টিক অ্যাসিড, স্টিয়ারিক অ্যাসিড ও অলিইক অ্যাসিডের নাম বিশেষভাবে উল্লেখযোগ্য। এইসব অ্যাসিডের পরিচয় :

প্লাস্টিক অ্যাসিড— $C_{15}H_{31}COOH$

স্টিয়ারিক অ্যাসিড— $C_{17}H_{35}COOH$

অলিইক অ্যাসিড— $C_{17}H_{33}COOH$

এই সমস্ত মনোবেসিক ফ্যাটি অ্যাসিডের অ্যালকিল তথা হাইড্রোক্যার্বন মূলকের ফর্মুলা :— $C_{15}H_{31}$ — $C_{17}H_{35}$, $C_{17}H_{33}$ ইত্যাদি। ইহাদের প্রতীক ধরা যায়— R ;



(R —এখানে অ্যালকিল মূলকের প্রতীক)

তেল ও স্নেহ জলে অপ্রবণীয় কিন্তু বেঞ্জিন, অ্যাসিটোন, ইথার ও কার্বন টেট্রা-ক্লোরাইড জাতীয় জৈব তরলে দ্রবণীয়।

নিশোধক তেল (Drying oil) : তিসির তেলের ত্রায় উদ্ভিদ তেল অসম্পৃক্ত জৈব অ্যাসিডের গ্লিসারাইড যোগ। ইহারা বায়ুর অক্সিজেন শোষণ করিয়া ধীরে ধীরে শুকাইয়া যায় এবং রজন্যের ত্রায় একটি শুষ্ক পদার্থে পরিণত হয়। এরূপ তেলকে নিশোধক তেল বা ড্রাইং-অয়েল বলা হয়। এরূপ তেল ভাণ্ডার, রঙ ও 'অয়েল ক্লথ' তৈরী করার জন্য ব্যবহার করা হয়।

হাইড্রোজেনেশন (Hydrogenation) : যে সমস্ত জৈব তেলের মধ্যে অসম্পৃক্ত অ্যাসিডের গ্লিসারাইড বর্তমান সেই সমস্ত তেলের মধ্যে অণুঘটকের সংস্পর্শে হাইড্রোজেন চালাইয়া কৃত্রিম উপায়ে অসম্পৃক্ত অ্যাসিডকে সম্পৃক্ত অ্যাসিডে রূপান্তরিত করিয়া উদ্ভিদ তেলকে কঠিন স্নেহ বা চর্বি জাতীয় পদার্থে পরিণত করা যায়। এইভাবে তেলের মধ্যে হাইড্রোজেন চালাইয়া তেলকে চর্বি বা স্নেহ জাতীয় পদার্থে পরিণত করার রাসায়নিক ক্রিয়াকে হাইড্রোজেনেশন বলা হয়। বনস্পতি যি এরূপ হাইড্রোজেনেটেড স্নেহ পদার্থ।

সাবান বা সোপ (Soap)

উচ্চতর আণবিক ওজনের ফ্যাটি অ্যাসিডের সোডিয়াম বা পটাসিয়াম লবণকে সাবান বলা হয়। সোডিয়ামের লবণকে বলা হয় শক্ত সাবান (hard soap) এবং পটাসিয়ামের লবণকে বলা হয় নরম সাবান (soft soap)।

সাবান প্রস্তুতির মূল পদ্ধতি : চর্বি বা তেল, অর্থাৎ ফ্যাটি অ্যাসিডের গ্লিসারাইডের সঙ্গে ক্ষার মিশাইয়া উত্তপ্ত করিলে গ্লিসারাইড আর্দ্র-বিশ্লেষিত হইয়া যায় এবং প্রথমে ফ্যাটি অ্যাসিড ও গ্লিসারিন তৈরী হয়। এই ফ্যাটি অ্যাসিড ক্ষারের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইয়া অ্যাসিডের সোডিয়াম বা পটাসিয়াম লবণ তৈরী করে। এই লবণই সাবান। একরূপ আর্দ্র-বিশ্লেষণের রাসায়নিক বিক্রিয়ায় সাবান তৈরী করা হয় বলিয়া একরূপ প্রক্রিয়াকে স্ত্রাপোনিকেশন বা সাবানীকরণ (Saponification) বলা হয়।

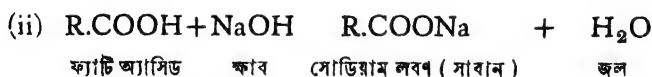
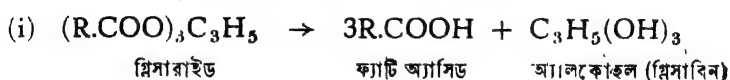
আর্দ্রবিশ্লেষণ

মূলনীতি : (i) এস্টার + জল \rightleftharpoons অ্যাসিড + অ্যালকোহল

অ্যাসিড + ক্ষার \rightarrow সোডিয়াম লবণ + জল

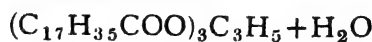
(সাবান)

সাবান গঠনের সাধারণ বিক্রিয়া



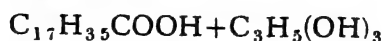
(R—অ্যালকিল মূলকের প্রতীক)

(i) সোডিয়াম স্টিয়ারেট সাবান :



স্টিয়ারিন গ্লিসারাইড

জল



স্টিয়ারিক অ্যাসিড

গ্লিসারিন



স্টিয়ারিক অ্যাসিড

ক্ষার

সোডিয়াম স্টিয়ারেট (সাবান) জল

পদ্ধতির বর্ণনা : সাবান তৈরী করার জন্য নারিকেল তেল, তালের তেল, অগ্নাত জৈব তেল এবং জৈব চর্বি ব্যবহার করা হয়। বিভিন্ন ধরনের তেল ও চর্বি মিশ্রিত করিয়া সেই মিশ্রণ 12—14 % কষ্টিক সোডা বা কষ্টিক পটাস দ্রবণের সঙ্গে মিশাইয়া একটি লোহার পাত্রে লওয়া হয়। এই পাত্রটি বাষ্প দ্বারা উত্তপ্ত করা হয়। ইহার ফলে পাত্রে ফ্যাটি অ্যাসিডের সোডিয়াম লবণ, গ্লিসারিন ও জল তৈরী হয়। সাবান, গ্লিসারিন ও জলের এই মিশ্রণের মধ্যে সাধারণ লবণ (NaCl) মিশ্রিত করিলে দ্রবণ হইতে সাবান বিচ্ছিন্ন হইয়া পড়ে এবং দ্রবণের মধ্যে অবশিষ্ট থাকে গ্লিসারিন। এই সাবান জলে ধুইয়া স্কার মুক্ত করা হয় এবং এই স্কারমুক্ত সাবান পরে উত্তপ্ত করিয়া বিভিন্ন ছাঁচে ফেলিয়া বিভিন্ন আকারের সাবান তৈরী করা হয়। এই সাবানই কাপড় কাচা সাবান।

কার্বলিক সাবান (Carbolie soap) : সাবানীকরণ বিক্রিয়ার সময়ে চর্বি ও স্কারের মিশ্রণে কার্বলিক অ্যাসিড তথা ফিনল মিশাইয়া যে সাবান তৈরী করা হয় তাহাই কার্বলিক সাবান।

টয়লেট সাবান (Toilet soap) : সাধারণ বিশুদ্ধ সাবান খণ্ড খণ্ড করিয়া কাটিয়া প্রথমে শুকান হয়। এই শুষ্ক সাবানের সঙ্গে রঙ ও সুগন্ধী মিশাইয়া রোলারের চাপে পিষিয়া সাবান দণ্ডে পরিণত করা হয় এবং এই সাবান দণ্ড আবার খণ্ড খণ্ড করিয়া কাটিয়া ও পিটাইয়া সাবানের 'কেক' তৈরী করা হয়।

স্বচ্ছ সাবান (Transparent Soap) : সাধারণ সাবান অ্যালকোহলের মধ্যে দ্রবীভূত করিয়া এবং সেই অ্যালকোহল বাষ্পায়িত করিলে অথবা সাবানের সঙ্গে গ্লিসারিন মিশাইয়া শুষ্ক করিলে স্বচ্ছ সাবান তৈরী হয়।

শীতল পদ্ধতি (Cold Process) : শীতল পদ্ধতিতে সাবান প্রস্তুত করা হয় চর্বি, নারিকেল তেল ইত্যাদিকে উত্তপ্ত কষ্টিক সোডার সঙ্গে মিশ্রিত করিয়া। এরূপ মিশ্রণকে লোহার পাত্রে ফুটাইবার প্রয়োজন নাই।

ভারতে প্রতি বৎসর প্রায় 80,000 টন বিভিন্ন ধরনের সাবান তৈরী হয়।

গ্লিসারিন (Glycerine) : সাবান তৈরীর পরে লোহার পাত্রে 8—10 % গ্লিসারিন পাওয়া যায়। এই গ্লিসারিনের সঙ্গে স্কার মিশ্রিত থাকে। অ্যাসিডের সাহায্যে প্রথমে ইহা স্কার মুক্ত করা হয়। পরে ফটকিরির সাহায্যে সাবান পাত্রেয় মূল দ্রবণের অগ্নাত ময়লা দূর করিয়া অতি-তপ্ত বাষ্পের সাহায্যে গ্লিসারিন দ্রবণ পাতিত করিয়া ঘন গ্লিসারিন সংগ্রহ করা হয়। এই জৈব যৌগ

নাইট্রো-গ্লিসারিন তথা ডিনামাইট তৈরী করার জন্য ব্যবহার করা হয়। গ্লিসারিন কালী প্রস্তুতি, প্রসাধনী প্রস্তুতি এবং রবার, চর্ম ও সূতি শিল্পের কাজে ব্যবহার করা হয়।

অশুশীলনী

1. এস্টারের বাসায়নিক পরিচয় দাও। সমীকরণ সহ একটি এস্টার প্রস্তুতিব রাসায়নিক প্রক্রিয়া লেখ। এস্টারের সঙ্গে জলের কি বিক্রিয়া ঘটে?

2. তেল ও রেহের বাসায়নিক পরিচয় কি? কিভাবে উদ্ভিজ্জ-তেলকে রেহে পরিণত করা যায়? সব তেলকেই কি কৃত্রিম রেহে পরিণত করা যায়?

3. বিশোধক তেল, খনিজ তেল, উদ্ভিজ্জ তেল, হুগলি তেল এবং অসম্পূর্ণ তেলের সম্বন্ধে সংক্ষিপ্ত পরিচয় দাও।

4. সাবানীকরণের অর্থ কি? সাবানের বাসায়নিক অর্থ কি? কিভাবে সাবান তৈরী করা হয়? কার্বলিক সাবান, গ্লিসারিন সাবান ও টয়লেট সাবানগুলির সাধারণ পরিচয় দাও।

Questions to be discussed

1. What is an Ester? How would you prepare ethylacetate? What is its reaction with water?

2. What is fat? Is there any difference between fat and oil? How are vegetable oils converted into fats? Can you prepare fat out of mineral oil?

3. Write short notes on :

Essential oil, drying oil, fat, mineral oil and vegetable oil. What oil is used for soap making?

4. What is saponification? What do you understand by soap? How is soap prepared? Name an important by-product of soap? How are hard soap, carbolic soap, glycerine soap and toilet soap made?

কার্বোহাইড্রেট : চিনি, স্টার্চ ও সেলুলুজ

রাসায়নিক শব্দ পরিচিতি ও পরিভাষা : কার্বোহাইড্রেট—Carbohydrate ; চিনি—Sugar ; সেলুলুজ—Cellulose ; স্টার্চ—Starch ; গ্লুকোজ—Glucose ; ফ্রুকটোজ—Fructose ; চিটাগুড়—Molasses ; আঙ্গুরের চিনি—Grape sugar ; ডেক্সট্রিন—Dextrin ; লিগনিন—Lignin ; মারসিয়াইজড—Mercerised ; পার্চমেন্ট কাগজ—Parchment paper ; নাইট্রো-সেলুলুজ—Nitro-cellulose ; কৃত্রিক সিল্ক—Artificial silk ; রেয়ন—Rayon ; কলোডিয়ান—Collodion ; সেলুলয়েড—Celluloid.

কার্বোহাইড্রেট অধ্যয়নে চিনি, স্টার্চ ও সেলুলুজ এবং ইহাদের দ্বারা তৈরী পদার্থ সম্বন্ধে সাধারণ আলোচনা করিতে হইবে। ইহাদের সরল লোকারিত পরিচয়ই অতিরিক্ত জটিল রাসায়নিক ভাষার আলোচনা পাঠক্রমের অন্তর্ভুক্ত নয়।

চাউল, গম, ভুট্টা, চিনি, তুলা, বাঁশ, খড়, কাঠ, কাগজ—একুপ পদার্থগুলি আপাততঃ বিচিত্র ও বিভিন্ন মনে হইলেও রাসায়নিক অর্থে এই পদার্থগুলি মূলতঃ অভিন্ন। ইহারা যে রাসায়নিক পদার্থ দ্বারা গঠিত তাহাকে বলা হয় কার্বো-হাইড্রেট (carbohydrate)।

কার্বোহাইড্রেট কার্বন, হাইড্রোজেন এবং অক্সিজেন দ্বারা গঠিত (C, H এবং O)। জলের মধ্যে যে অনুপাতে হাইড্রোজেন ও অক্সিজেন (H : O :: 2 : 1) বর্তমান, কার্বোহাইড্রেট যোগেও কার্বনের সঙ্গে সেই অনুপাতে পাওয়া যায় হাইড্রোজেন ও অক্সিজেন। এজন্যই একুপ যোগকে কার্বোহাইড্রেট (কার্বন-জল) বলা হয়।

কার্বোহাইড্রেটের শ্রেণী বিভাগ

(Classification of Carbohydrates)

কার্বোহাইড্রেট প্রধানত তিনটি শ্রেণীতে বিভক্ত :

- (i) চিনি বা সুগার (Sugar) : স্ক্রোজ বা শ্রাকারোজ ($C_{12}H_{22}O_{11}$), গ্লুকোজ ($C_6H_{12}O_6$), ফ্রুকটোজ ($C_6H_{12}O_6$) ইত্যাদি।
- (ii) স্টার্চ (Starch) : চাউল, গম, ভুট্টা, আলু, বার্লি, মাগু ইত্যাদি।
- (iii) সেলুলুজ (Cellulose) : তুলা, খড়, পাট, বাঁশ, কাঠ, ঘাস ইত্যাদি।

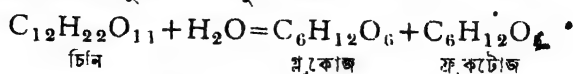
স্টার্চ ও সেলুলোজের অণুগুলিতে কার্বন, হাইড্রোজেন ও অক্সিজেন পরমাণুর সংখ্যা হাজারের উপরেও হইতে পারে। কোনো কোনো দ্রবণীয় স্টার্চের আণবিক সূত্র : $C_{1200}H_{2000}O_{1000}$; স্টার্চ ও সেলুলোজের সাধারণ সূত্র— $(C_6H_{10}O_5)_n$ ।

সুক্রোজ (Sucrose) বা আখের চিনি : আখের ও বীটের চিনিকে সুক্রোজ বলা হয়। অতি প্রাচীনকালেও ভারতে আখের চিনি তৈরী করা হইত। আলেকজান্ডারের লোকেরা ভারত হইতে আখের চিনি তৈরী করার উপায় শিখিয়া যায়। ইউরোপে এক সময় আখের চিনি তাই ‘ভারতীয় লবণ’ নামে পরিচিত ছিল। বীট চিনি আবিষ্কৃত হয় মাত্র 1747 খ্রীষ্টাব্দে। জার্মান-রাসায়নিক মারগ্রাফ্‌ ইহা আবিষ্কার করেন। ভারতীয় আখের চিনির পরিমাণ 12—13 % ; জাভার আখের—19 % ; পূর্বে বীটের মধ্যে চিনি পাওয়া যাইত 6 % ; কিন্তু এখন উন্নত পদ্ধতিতে চাষ করিয়া বীট মূলে 28 % চিনি পাওয়া যায়।

সুক্রোজ প্রস্তুতি : আখ খণ্ড খণ্ড করিয়া পেষণ যন্ত্রে ‘মাড়াই’ করিয়া রস বাহির করা হয়। এই আখের রসের সঙ্গে পোড়া চুন (CaO) মিশ্রিত করিয়া এবং এই মিশ্রণ জাল দিয়া রসের ময়লাগুলি জমাইয়া পুঞ্জীভূত করা হয়। এই ময়লা ছাঁকিয়া ফেলিয়া আখের রসের মধ্যে সালফার ডাই-অক্সাইড (SO_2) গ্যাস চালাইয়া বিবর্তিত (bleaching) করিয়া এবং এই পরিশ্রুত রস বাষ্পায়িত করিয়া চিনির দানা তৈরী করা হয়। পাত্রের বাদামী রঙের অবশিষ্ট তরল হইতে এই দানাদার চিনি ছাঁকিয়া লইবার পরে যে পদার্থটি পড়িয়া থাকে তাহাকে চিটাগুড় বা ‘মোলাসেস’ (molasses) বলা হয়। এই চিটাগুড় অ্যালকোহল ও রামজাতীয় সুরা তৈরী করার জন্য এবং গরুর খাদ্যরূপে ও সার হিসাবে ব্যবহার করা হয়। চিনিকে জলে দ্রবীভূত করিয়া এবং পুনরায় কেলাসিত করিয়া সাদা চিনি তৈরী করা যায়। চিনির জলীয় দ্রবণ ঘন করিয়া তৈরী করা হয় মিছরী। ভারতে প্রায় 100টি চিনির কল বর্তমান এবং ইহার অধিকাংশ বিহার ও উত্তর প্রদেশে অবস্থিত।

গ্লুকোজ ও ফ্রুকটোজ (Glucose and Fructose) : আঙ্গুরের রসে পাওয়া যায় বলিয়া গ্লুকোজকে আঙ্গুরের চিনি বা গ্রাপ স্যুগারও বলা হয়। ফুলের মধুতে এবং অনেক উদ্ভিদের পাতায় গ্লুকোজ ও ফ্রুকটোজ পাওয়া যায়। মাহুঘের রক্ত ও মূত্রে সামান্য পরিমাণে গ্লুকোজ থাকে। চিনি গঠিত হয়

গ্লুকোজ ও ফ্রুকটোজের সংযোগে। চিনির আলকোহলীয় দ্রবণে লঘু হাইড্রো-ক্লোরিক বা সালফিউরিক অ্যাসিড মিশাইয়া সেই দ্রবণ উত্তপ্ত করিলে চিনি আর্দ্র-বিস্লেষিত হইয়া গ্লুকোজ ও ফ্রুকটোজে পরিণত হয়। যথা :



ফ্রুকটোজ আলকোহলে দ্রবীভূত থাকে, কিন্তু গ্লুকোজ স্ফটিকাকারে বিচ্ছিন্ন হইয়া যায়। চুনের সাহায্যে অবশিষ্ট দ্রবণ হইতে ফ্রুকটোজ নিকালিত করা হয়।

অ্যাসিডের সাহায্যে চাল, ভুট্টা, আলু ইত্যাদির আর্দ্র-বিস্লেষণ করিয়াও গ্লুকোজ তৈরী করা যায়।

গ্লুকোজের ব্যবহার : গ্লুকোজ রুট, বিস্কট, জ্যাম, ভিটামিন সি, ক্যালসিয়াম গ্লুকোনেট ইত্যাদি তৈরী করার জন্য এবং শিশুর খাদ্যরূপেও ব্যবহার করা হয়।* ফ্রুকটোজ ডায়াবেটিস (বহুমত্র) রোগীর খাদ্যরূপে এবং অগ্ন্যাগ্ন প্রয়োজনে ব্যবহৃত হয়।

বিভিন্ন চিনির মিষ্টতা

ভুথের চিনি—8	সুক্রোজ—13
সলট চিনি—2	ফ্রুকটোজ—10.8
গ্লুকোজ—16	স্ট্রাকারিন—4400

স্টার্চ [Starch—(C₆H₁₀O₅)_n]

বিভিন্ন খাদ্যশস্যের মধ্যে এক রকম স্বাদহীন এবং জলে অদ্রবণীয় ও অনিয়তাকার পদার্থ পাওয়া যায়। ইহাদের বলা হয় স্টার্চ। ইহারাও উচ্চ আণবিক ওজনের জৈব পদার্থ এবং ইহাদের সাধারণ ফর্মুলা—(C₆H₁₀O₅)_n ; স্টার্চের প্রধান ভাণ্ডার—চাউল, গম, ভুট্টা, আলু, মাগু, ট্যাপিওকা, আরারুট ইত্যাদি। সবুজ উদ্ভিদের বীজ, মূল বা কাণ্ডে কম-বেশি পরিমাণে স্টার্চ পাওয়া যায়। কয়েকটি পদার্থে স্টার্চের পরিমাণ—

চাউল : 75—80 % ;	আটা : 60—65 %
ভুট্টা : 65—70 % ;	আলু : 15—20 %

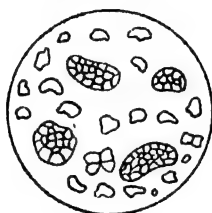
স্টার্চ তৈরী করা হয়, চাউল, গম, ভুট্টা ইত্যাদি গুড়া করিয়া জলের সঙ্গে মিশাইয়া ‘মাদাই’ করিয়া সিল্ক জাতীয় কাপড়ের সাহায্যে উহা ছাঁকা হয়। কাপড়ের ভিতর থাকিয়া যায় গ্লুটেন (Glutten) এবং অপেক্ষাকৃত বড়

দানার সেলুলোজ (Cellulose) জাতীয় পদার্থ। পরিস্কৃত পদার্থরূপে নির্গত হয় স্টার্চ ও জল। সংগ্রাহক পাত্রে মধ্যে স্টার্চ জলের নিচে পড়িয়া যায় এবং উপরের জল আশ্রাবিত করিয়া স্টার্চ সংগ্রহ ও শুষ্ক করা হয়।

শুষ্ক স্টার্চের দানাগুলি দেখিতে বিভিন্ন আকৃতির। চিত্রে গম, চাউল ও আলুর স্টার্চের আকৃতি দেখান হইল। স্টার্চ জলে অবদ্রবীয় কিন্তু জলের সঙ্গে উত্তপ্ত করিলে স্টার্চের দানাগুলি ফুলিয়া ওঠে ও ফাটিয়া যায় এবং জলের সঙ্গে মিশিয়া স্টার্চ একটি কলয়ডিয় দ্রবণের ঘন লেই তৈরী করে। এই লেই



গম



চাউল



আলু

আয়োডিনের সংস্পর্শে ঘন নীল বর্ণে পরিণত হয়। উত্তপ্ত করিলে এই দ্রবণ হইতে নীলবর্ণ চলিয়া যায় এবং নীলত করিলে আবার নীলবর্ণের আবির্ভাব ঘটে। 200°C তাপাংকে অথবা লঘু নাইট্রিক অ্যাসিড এবং লঘু HCl -এর মিশ্রণে মিশাইয়া $100^{\circ}\text{C} - 120^{\circ}\text{C}$ তাপাংকে উত্তপ্ত করিলে স্টার্চ গামের মত এক প্রকার হলুদ বর্ণের পাউডারে পরিণত হয়। ইহাকে বলা হয় ডেকট্রিন (Dextrin)। ইস্তিরী করা কাপড়ের যে পদার্থটি চকমক করিতে দেখা যায় তাহাই ডেকট্রিন। ইহা আঠার গায় ব্যবহৃত হয়।

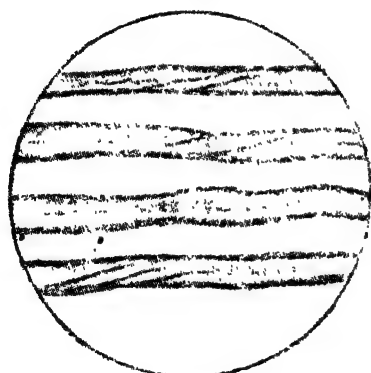
ব্যবহার : স্টার্চ হইতে প্রচুর পরিমাণে গ্লুকোজ, আলকোহল ও গাম জাতীয় আঠা তৈরী করা হয়। ইহা সাইজিং'-এক উপাদানরূপে কাগজ ও সূতি শিল্পে ব্যবহৃত হয়। কাপড় ধোলাইয়ের কারখানায় এবং পাউডার তৈরী করার জন্য স্টার্চ ব্যবহৃত হয়।

সেলুলোজ [Cellulose— $(\text{C}_6\text{H}_{10}\text{O}_5)_n$]

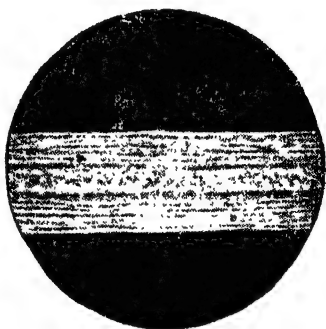
সেলুলোজ জাতীয় কার্বোহাইড্রেট উদ্ভিদের দেহ গঠনের প্রধানতম উপাদান। উদ্ভিদের দেহকোষগুলি যে তন্তুরূপে গঠিত তাহা সেলুলোজ জাতীয় কার্বোহাইড্রেট। আলোকের সংস্পর্শে বায়ুর কার্বন ডাই-অক্সাইড ও জলকে উদ্ভিদ প্রথমে ফরম্যালডিহাইড এবং পরে ক্রমশ চিনি ও স্টার্চরূপে সংশ্লেষিত

করিয়া শেষ পর্যায়ে সেলুলুজ জাতীয় কার্বোহাইড্রেটে পরিণত করে। বায়ুতে যে পরিমাণ কার্বন ডাই-অক্সাইড আছে, পৃথিবীতে কার্বোহাইড্রেট আছে প্রায় তার অর্ধেক। সমস্ত কার্বোহাইড্রেট দৃশ্য হইয়া বা পচিয়া আবার কার্বন ডাই-অক্সাইড ও জল তৈরী হয়। উদ্ভিদের মধ্যে সেলুলুজ লিগনিন নামক পদার্থের সঙ্গে মিশ্রিত থাকে। তুলা, পাট, সোনা-পাট, খড়, কাঠ ইত্যাদি বস্তুগুলি প্রধানত সেলুলুজ দ্বারা তৈরী। **তুলা প্রায় বিশুদ্ধ সেলুলুজ।**

সেলুলুজ একটি অতি নিষ্ক্রিয় পদার্থ। সেলুলুজের উপরে ক্লোরিন বা লঘু অ্যাসিড অথবা লঘু ক্ষারের কোনো বিক্রিয়া হয় না। তাই ফিলটার কাগজ সেলুলুজ দ্বারা তৈরী করা হয়। সমস্ত লঘু দ্রবণ পরিস্রুত করার জন্য তাই ফিলটার কাগজ ব্যবহার করা যায়। কাগজ ও অন্যান্য সেলুলুজের জিনিস-পত্রও এই কারণেই তৈরী করা সম্ভব। ক্যালসিয়াম সালফাইট ও কষ্টিক সোডা দ্বারা উদ্ভিদের দেহতত্ত্ব লিগনিন হইতে নিষ্কাশিত করিয়া সেলুলুজ তৈরী করা হয়। বিভিন্ন সেলুলুজের গঠন-তত্ত্বগুলির আকৃতি নিম্নের চিত্রের দ্বারা।



বাসায়নিক তুলা



ফুলাব সেলুলুজ

সেলুলুজ দ্বারা তৈরী পদার্থ: (i) মারসিরাইজড তুলা : 1844 খ্রীষ্টাব্দে রাসায়নিক জন মারসার (John Mercer) ঘন ক্ষার (NaOH) দ্রবণে কার্পাস স্থতা ভিজাইয়া উহার সেলুলুজের আকৃতি পরিবর্তন করিতে সক্ষম হন। তুলার সেলুলুজ সাধারণত ফিতার মত চ্যাপ্টা। কিন্তু ঘন ক্ষার (NaOH) ইহাকে ফুলাইয়া গোলাকৃতি তত্ত্বতে পরিণত করে। এরূপ তুলার স্থতি বস্ত্র দেখিতে সিন্ধের শ্রায় এবং অধিকতর টেকসই। আবিষ্কারকের নামানুসারে এরূপ তুলাকে মারসিরাইজড তুলা বলা হয়।

(ii) কাগজ প্রস্তুতি (Paper making) : প্রাচীন কালে মিসর দেশে লিখিবার কাগজরূপে প্যাপিরাস পাতা এবং আমাদের দেশে ভোজপাতা ব্যবহার করা হইত। ইহারা সেলুলুজ। উদ্ভিদের সেলুলুজ হইতে বর্তমান উপায়ে কাগজ তৈরী করার উপায় উদ্ভাবিত হয় চীন দেশে। কাগজ তৈরী করা হয় খড়, ঘাস, কাঠ ইত্যাদি পদার্থ হইতে। এই সমস্ত বস্তু খণ্ড খণ্ড করিয়া কাটিয়া কষ্টিক সোডা বা অল্প পদার্থের সঙ্গে মিশ্রিত করিয়া উত্তপ্ত করা হয়। ইহাতে সেলুলুজের লিগনিন নিকাশিত হইয়া যায় এবং সেলুলুজ তন্তু বিচ্ছিন্ন হয়। এই সেলুলুজকে সোডিয়াম হাইপোক্লোরাইট বা ব্লিচিং পাউডার দ্বারা বিরঞ্জিত করা হয়। এই বিরঞ্জিত সেলুলুজ তন্তুর সঙ্গে মিশ্রিত করা হয় 'সাইজিং পদার্থ' রোজিন, সাবান, অ্যালম বা স্টার্চ। সেলুলুজ তন্তুর ছিদ্রগুলি ভরিবার জন্য জিপসাম $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ বা চিনামাটি বা অল্প কোন সাদা কঠিন বস্তুর পাউডার মিশ্রিত করিয়া সেলুলুজের পিণ্ড তৈরী করা হয়। এই সাদা পাউডার সেলুলুজের ছিদ্রগুলি ভরিবার জন্য পূরকরূপে কাজ করে। এই সাইজিং পদার্থ ও পূরক-পদার্থের সঙ্গে মিশ্রিত সেলুলুজ পিণ্ড বিশেষ যত্ন ও রোলারের সাহায্যে পিষিয়া পাতলা পাত তৈরী করা হয়।

কাগজকে 'সাইজ' করার আগে ইহা শীতল ও মধ্যম ঘনত্বের সালফিউরিক অ্যাসিডে চুবাইয়া নিলে একরকম আধা স্বচ্ছ কাগজ তৈরী হয়। এরূপ কাগজকে বলা হয় পার্চমেন্ট পেপার (parchment paper)। ইহা আচ্ছাদন রূপে ও কলয়েড ছাঁকিবার জন্য ব্যবহৃত হয়। ফিল্টার পেপার (filter paper) সাইজিং পদার্থ ও পূরকবিহীন কাগজ।

(ii) নাইট্রো সেলুলুজ (Nitro cellulose) : নাইট্রিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিশেষ ধরনের প্রক্রিয়ায় সেলুলুজ-ট্রাই-নাইট্রেট বা নাইট্রো-সেলুলুজ যৌগ তৈরী হয়। ইহা অত্যন্ত দাহ পদার্থ। ইহা ইথার ও অ্যালকোহলে অদ্রবণীয় কিন্তু অ্যাসিটোনে দ্রবণীয়। তিন ভাগ ধূমায়মান নাইট্রিক অ্যাসিড এবং এক ভাগ ঘন সালফিউরিক অ্যাসিডে বিস্তৃত তুলা 10°C তাপাংকে প্রায় 44 ঘণ্টা ডুবাইয়া রাখিলে যে পদার্থটি তৈরী হয় তাহা জলে ধুইয়া এবং শুষ্ক করিয়া পাওয়া যায় এক বিশেষ ধরনের নাইট্রো-সেলুলুজ যৌগ। যে দাহ পদার্থ দ্বারা বন্দুকের বারুদ তৈরী করা হয় তাহা এক বিশেষ ধরনের নাইট্রো-সেলুলুজ; ইহার নাম গান কটন (gun cotton)। নাইট্রো-সেলুলুজ ও নাইট্রো-গ্লিসারিন জেলী জাতীয় পদার্থের সঙ্গে মিশাইয়া এবং এই মিশ্রণ

বিশুদ্ধ করিয়া করডাইট ও জেলিগনাইট জাতীয় বিস্ফোরক তৈরী করা হয়।

(iv) **কৃত্রিম সিল্ক (Artificial silk)** : সেলুলজ ডাই-নাইট্রেট ইথার ও অ্যালকোহলের মিশ্রণে দ্রবীভূত করিয়া একরকম ঘন আঠালো পদার্থ তৈরী হয়। ইহাকে বলা হয় কলোডিয়ন। ইহা সূক্ষ্ম সূক্ষ্ম ছিদ্রের ভিতর দিয়া চালাইয়া বায়ুতে নির্গত করিলে অ্যালকোহল উড়িয়া যায় এবং কলোডিয়ন সূক্ষ্ম তন্তুতে পরিণত হয়।



কৃত্রিম সিল্কের তন্তু

এই তন্তু অ্যামোনিয়াম হাইড্রো-সালফাইডে (NH_4SH) ভিজাইয়া লইলে ইহা অদাহ্য বস্তুতে পরিণত হয়। এই তন্তুই কৃত্রিম সিল্ক বা রেয়ন (Rayon)।

(v) **সেলুলয়েড (Celluloid)** : সেলুলজ ডাই-নাইট্রেট কর্পূর এবং অ্যালকোহলের সঙ্গে ঘনিষ্ঠ ভাবে মিশাইয়া মিশ্রণের উপরে চাপ দিলে একরকম প্রাস্টিক তৈরী হয়। এরূপ প্রাস্টিকে সেলুলয়েড বলা হয়। এরূপ সেলুলয়েড প্রাস্টিক দ্বারা সেলুলয়েড উদ্ভাপে নমনীয় হয় এবং ইহা ছাচে ফেলিয়া যে কোন আকৃতিতে পরিণত করা যায়। সিনেমার ফিল্ম, ছুরি ও বিভিন্ন বায়ু-যন্ত্রের হাতল, ফাউন্টেন পেন, চশমার ফ্রেম, চিরুণী, কৃত্রিম আইভরী, কৃত্রিম স্ফটিক ইত্যাদি তৈরী করা হয়। সেলুলয়েড প্রাস্টিক অত্যন্ত দহনশীল পদার্থ। বিশেষ প্রক্রিয়ায় বর্তমানে অদাহ্য সেলুলয়েড প্রাস্টিকও তৈরী করা হয়।

অনুশীলনী

1. কার্বোহাইড্রেট কাহাকে বলে? কার্বোহাইড্রেটের শ্রেণীভাগ কব এবং ইহাদের ফর্মুলার সাধাবণ পবিচর দাও। বিভিন্ন শ্রেণীর সাধাবণ কার্বোহাইড্রেটের কয়েকটি উদাহরণ দাও।

2. স্ক্রোজ কি? আধ ইইতে কিভাবে স্ক্রোজ তৈরী করা হয়? স্ক্রোজ হইতে স্ক্রোজ তৈরী করার উপায় কি?

3. স্টার্চ বলিতে কি বোঝ? কোন্ কোন্ পদার্থ স্টার্চ দ্বারা গঠিত? কি প্রকারে স্টার্চ সংগ্রহ করা যায়? স্টার্চের ব্যবহার কি?

৪. সেলুলজ কি? কিভাবে সেলুলজ তৈরী করা যায়? বিস্তৃত সেলুলজ কি কি? একাবে কাগজ তৈরী করা হয়?

কৃত্রিম সিল্ক, সেলুলয়েড, গান কটন, নাইট্রো সেলুলজ কি?

Questions to be discussed

1. What is a carbohydrate? Why is it so called? What are the different classes of carbohydrates? Give examples,

2. What is starch? How is it prepared? What are its uses?

3. What is cellulose? What are the important industries that depend on cellulose?

4. Write short notes on :

Filter paper, parchment paper, gun cotton, cellulose, artificial silk.

5. How is paper made? What is filter paper?

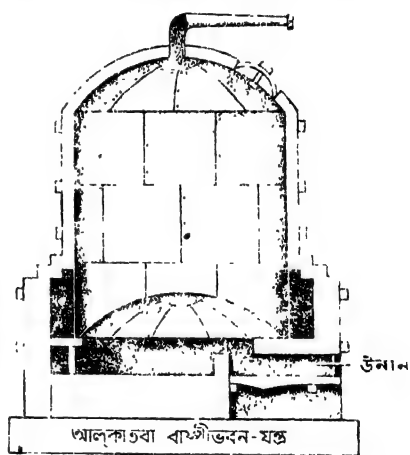
6. What is sugar? How is cane-sugar extracted?

রাসায়নিক শব্দ-পরিচিতি ও পরিভাষা: আলকাতরা—Tar ,
 রঞ্জকদ্রব্য—Dye ; অ্যারোম্যাটিক—Aromatic ; কারকমূলক—Func-
 tional group ; টাই-নাইট্রো-টলুইন—T. N. T.

আলকাতরার পাতন এবং পাতিত পদার্থের বিবরণ দিয়া অ্যারোম্যাটিক যৌগের সাধারণ
 পরিচয়, অ্যারোম্যাটিক যৌগের বৈশিষ্ট্য, এবং ঔষধ ও রঞ্জকরূপে অ্যারোম্যাটিক যৌগের
 সাধারণ উল্লেখ—ইহাই এই অধ্যায় সম্বন্ধে পাঠক্রমের নির্দেশ।

কালো, কুংসিং ও দুর্গন্ধময় আলকাতরার মধ্যে যে কত অমলা রাসায়নিক
 দ্রব্য আত্মগোপন করিয়া আছে সেই কথাটি প্রথম জানা যায় 1855 খ্রিষ্টাব্দে।
 আঠারো বৎসরের বৃটিশ যুবক উইলিয়াম পারকিন অনেকটা কৌতুহলবশে
 কৃত্রিমভাবে কইনিন তৈরী করার প্রচেষ্টায় আলকাতরা হইতে আকস্মিক
 ভাবে একটি জৈব রঞ্জক আবিষ্কার করেন। ইতার ফলে আলকাতরার উপর
 রাসায়নিকদের দৃষ্টি পড়ে এবং
 আলকাতরা হইতে প্রায় 300
 জৈব যৌগ আবিষ্কৃত হয়। এই
 যৌগগুলি অগণিত জৈব রঞ্জক
 দ্রব্য এবং ঔষধের মূল পদার্থ।

আলকাতরা হইতে যে-
 সমস্ত জৈব যৌগ পাওয়া যায়
 সেগুলি অ্যালিক্যাটিক হাইড্রো-
 কার্বন শ্রেণীর অন্তর্ভুক্ত নয়।
 ইহাদের অনেকের মধ্যে বিভিন্ন



রকমের গন্ধ অর্থাৎ 'অ্যারোমা' (aroma) বর্তমান। তাই এরূপ শ্রেণীর
 জৈব যৌগের সাধারণ নাম দেওয়া হয় অ্যারোমেটিক যৌগ (Aromatic
 compound)। এপর্যন্ত যত জৈব যৌগ আবিষ্কৃত হইয়াছে তাহাদের মধ্যে
 প্রায় শতকরা পঁচাত্তর ভাগ অ্যারোমেটিক শ্রেণীর অন্তর্ভুক্ত।

এই অ্যারোমেটিক শ্রেণীর যৌগ হইতে অধিকাংশ রঞ্জক, ঔষধ, সুগন্ধি প্লাষ্টিক,
 বিস্ফোরক ইত্যাদি জৈব যৌগ তৈরী করা সম্ভব হইয়াছে। অ্যারোমেটিক
 জাতীয় যৌগগুলির প্রত্যেকটির মূল পদার্থ পাওয়া যায় আলকাতরার মধ্যে।

আলকাতরার পাতন (Distillation of coal tar)

কোল গ্যাস বা কোক তৈরী করার জন্ত কয়লা অশুদ্ধ পাতন পদ্ধতিতে (destructive distillation) 1000°C — 1400°C তাপাংকে পাতিত করা হয়। এরূপ পাতনের ফলে কোল গ্যাস, তরল অ্যামোনিয়া ও কোক ব্যতীত প্রায় 4—5 % আলকাতরা পাওয়া যায়।

আলকাতরা নানারূপ জৈব যৌগের মিশ্রণ। এই যৌগগুলির স্ফুটনাঙ্ক সমান নয়। কাজেই আলকাতরাকে উত্তপ্ত করিলে উহার বিভিন্ন যৌগ বিভিন্ন তাপাংকে পাতিত হইয়া গ্রাহক পাত্রে সঞ্চিত হয়। এই পাতন ক্রিয়া বড় বড় লোহার পাত্রে সম্পন্ন করা হয়। বিভিন্ন তাপাংকে পাতনের ফলে আলকাতরা হইতে বিভিন্ন ভাগে যে-সমস্ত পদার্থ পাওয়া যায় তাহাদের নাম ও পরিমাণ :

পাতিত অংশের নাম	পাতনের তাপাংক	পরিমাণ শতাংশ	পাতিত পদার্থের সাধারণ উপাদান
1. লঘু-তেল বা অশোধিত তেল বা গ্রাপথা (Light oil or Crude naptha)	170°C পর্যন্ত	7 - 8 %	বেঞ্জিন ও বেঞ্জিনের সমগণীয় পদার্থ তথা টলুইন, জাইলিন ইত্যাদি। শিল্পে ইহাদের গ্রাপথাস্রাবক(solvent naptha) বলা হয়।
2. মধ্যম-তেল বা কার্বলিক তেল (Middle oil)	170°C - 230°C	8 - 10 %	কার্বলিক অ্যাসিড বা ফিনল ও গ্রাপথালিন
3. ভারী-তেল বা ক্রিয়োজোট তেল (Heavy oil)	230°C - 270°C	8 - 10 %	ক্রিসল
4. আনথ্রাসিন তেল বা সবুজ তেল (Green oil)	270°C - 360°C	16 - 20 %	আনথ্রাসিন, কার্ব- জোল ও ফেনো আনথ্রাসিন বা ফিনাথ্রিন
5. পিচ (Pitch)	পাতন-পাত্রের অবশিষ্ট পদার্থ	50 - 60 %	92-94 % কার্বন

আলকাতরার পাতনে প্রাপ্ত দ্রব্যের ব্যবহার

1. **লঘু বা অশোধিত তেল :** এই লঘু তেল আবার 70°C — 140°C তাপাংকে পাতিত করিয়া লঘু বেনজল (Light Benzol) ও ভারী বেনজল (Heavy Benzol) রূপে পৃথক করা হয়। লঘু তেল বেঞ্জিন ও বেঞ্জিনের সমগণ তথা টলুইন, জাইলিন ইত্যাদির প্রাকৃতিক উৎস। 142°C -এর উপরে পাতিত করিয়া যে অংশ পাওয়া যায় তাহাকে দ্রাবক গ্রাপথা (solvent naptha) বলা হয় এবং শিল্পে দ্রাবকরূপে ব্যবহার করা হয়।

2. **মধ্যম তেল :** গ্রাপথালিন, কার্বলিক অ্যাসিড, ক্রিসল ইত্যাদি নানা রকম রঞ্জক ও ঔষধ তৈরীর জন্ত ব্যবহৃত হয়।

3. **ভারী তেল :** এই তেল সরাসরি কাঠ সংরক্ষণের জন্ত ব্যবহার করা হয়।

4. **সবুজ তেল :** এই অ্যানথ্রাসিন বা সবুজ তেল অনেক রকম জৈব রঞ্জকের মূল উপাদান।

5. **পিচ :** এই পিচে 94 % কার্বন থাকে। ইহা কালো রঙ হিসাবে জিনিসপত্রের উপরে প্রলেপ দেওয়ার জন্ত প্রলেপ রূপে, অ্যাসিড ও অন্যান্য ক্ষয়কারী পদার্থ হইতে জিনিসপত্র সংরক্ষণের জন্ত এবং রাস্তা তৈরী করার জন্ত ব্যবহার করা হয়।

অশোধিত লঘু তেলের অংশ প্রথমে সালফিউরিক অ্যাসিড ও কষ্টিক সোডা দ্বারা শোধিত করিয়া আবার পাতিত করা হয়। 70°C তাপাংক পর্যন্ত পাতিত পদার্থ বর্জন করা হয়। ইহার উপর তাপাংকে পাতিত তরলে প্রায় 65 % বেঞ্জিন ও টলুইন পাওয়া যায়। এক টন আলকাতরা পাতিত করিয়া বেঞ্জিন পাওয়া যায় প্রায় 35 পাউণ্ড।

আরোম্যাটিক যৌগের বৈশিষ্ট্য

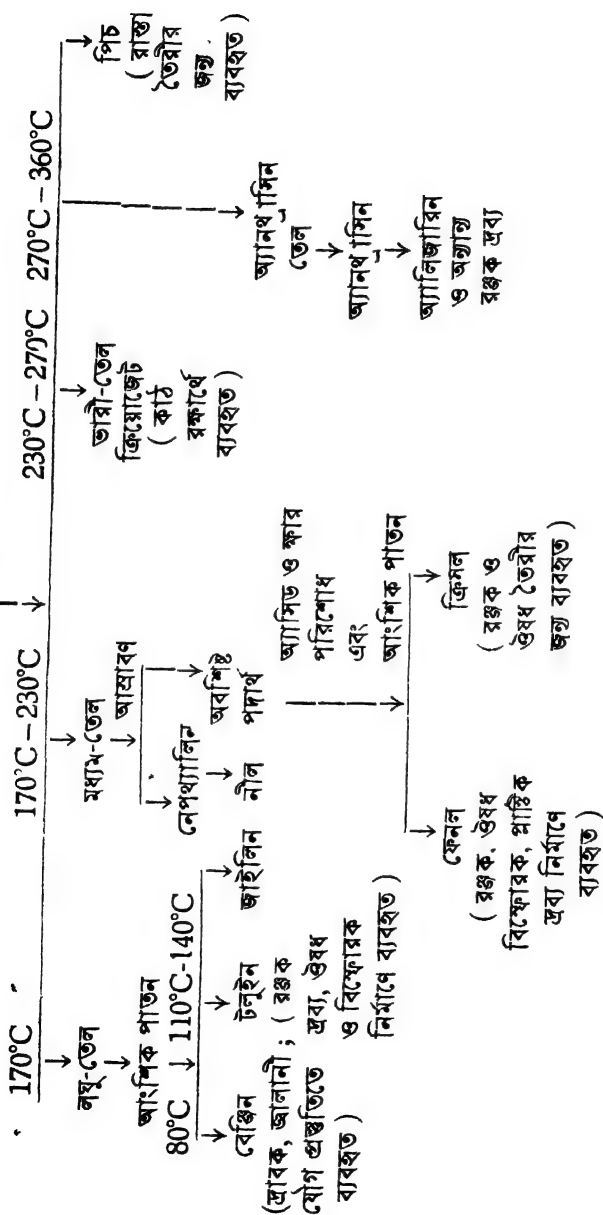
(i) আরোম্যাটিক যৌগগুলি উদ্ভিদ তেলে এবং আলকাতরার মধ্যে পাওয়া যায়। ইহাদের অনেকগুলিই গন্ধযুক্ত।

(ii) আরোম্যাটিক যৌগের অণুগুলি অ্যালিফ্যাটিক যৌগের ত্রায় মুক্ত শৃংখল আকারে গঠিত নয়—ইহাদের অণুগুলি ষড়ভুজ সংবৃত্তাকারে গঠিত।

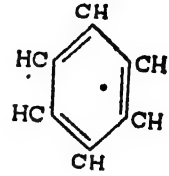
(ii) মিথেন (CH_4) সমস্ত অ্যালিফ্যাটিক যৌগের মূল পদার্থ। সেইরূপ বেঞ্জিন (C_6H_6) সমস্ত আরোম্যাটিক যৌগের মূল পদার্থ।

(iv) অ্যালিফ্যাটিক জাতীয় হাইড্রোকার্বন বা প্যারাফিনের সঙ্গে খনিজ অ্যাসিডের কোন বিক্রিয়া ঘটে না, কিন্তু আরোম্যাটিক জাতীয় হাইড্রোকার্বন তথা বেঞ্জিনের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটে।

আলকাতরার পাতন



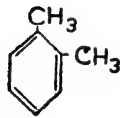
(v) বেঞ্জিনের গঠন ষড়ভুজাবৃত্ত আকৃতি। এরূপ আণবিক আকৃতিতে তিনটি দুই মাত্রার যোজ্যতা বর্তমান বুলিয়া বেঞ্জিন ও বেঞ্জিনের সমগণগুলি (homologues) অসংপৃক্ত। ইহার অসংপৃক্ত হইলেও বিশেষ স্থায়ী যৌগ।



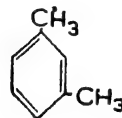
(vi) বেঞ্জিনের হাইড্রোজেন অ্যালকিলমূলক (CH_3- , C_2H_5- ইত্যাদি) দ্বারা প্রতিস্থাপিত করিয়া বেঞ্জিনের সমগণ তৈরী করা যায়। এরূপ মূলক বেঞ্জিনের বৃত্তাকারে ছয়টি স্থানের যে-কোনো স্থানে বসিয়া একটি মাত্র যৌগই গঠন করিতে পারে। যথা : টলুইন। এরূপ দুইটি মূলক বেঞ্জিনের দুইটি হাইড্রোজেন প্রতিস্থাপিত করিয়া তিন ধরনের সমগণ গঠন করে। ইহাদের অর্থো, মেটা ও প্যারা যৌগ বলা হয়। যথা :



টলুইন



অর্থো-জাইলিন
বা অর্থো ডাই-
মিথাইল বেঞ্জিন

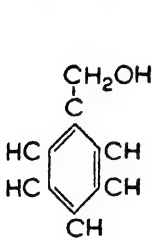


মেটা-জাইলিন
বা মেটা ডাই-
মিথাইল বেঞ্জিন



প্যারা-জাইলিন
বা প্যারা ডাই-
মিথাইল বেঞ্জিন

(vii) বেঞ্জিনের হাইড্রোজেন সমযোজী কারক মূলক বা ফাংশনাল গ্রুপ (functional group) দ্বারা প্রতিস্থাপিত করিয়া বিভিন্ন শ্রেণীর অ্যারোম্যাটিক যৌগ গঠন করা যায়। যথা :



বা

($\text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_2\text{OH}$)

বেঞ্জাইল অ্যালকোহল



বা

($\text{C}_6\text{H}_5\text{CHO}$)

বেঞ্জালডিহাইড



বা

($\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}$)

বেঞ্জোইক অ্যাসিড



বা

($\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}_2$)

অ্যানিলিন

(viii) বেঞ্জিন বৃত্তের সঙ্গে সরাসরিভাবে যুক্ত H-কে প্রতিস্থাপিত না করিয়া যদি বেঞ্জিন বৃত্তের সহিত যুক্ত কোন অ্যালকিল মূলকের H-কে বিভিন্ন

ফাংশনাল গ্রুপ তথা কারক মূলক দ্বারা প্রতিস্থাপিত করা যায়, তবে অল্প এক ধরনের আরোম্যাটিক যৌগ উৎপন্ন হয়। ইহাদের প্রকৃতি অনেকাংশে অ্যালিফ্যাটিক যৌগের ন্যায়।

যেমন টলুইনের CH_3 মূলকের H-কে প্রতিস্থাপিত করিয়া নিম্নলিখিত যৌগ পাওয়া যায়। যথা :



বেঞ্জাইল অ্যালকোহল



ইথাইল অ্যালকোহল

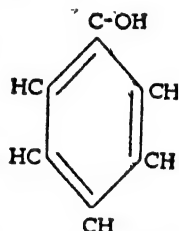


বেঞ্জাইল অ্যামিন



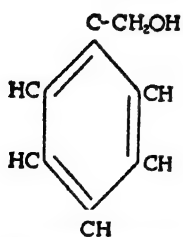
ইথাইল অ্যামিন

(ix) অপর দিকে শ্রেণী-প্রভাবী মূলকগুলি যদি মূল বস্তুর সঙ্গে যুক্ত হয় তবে উৎপন্ন যৌগগুলি প্রকৃত আরোম্যাটিক ধর্মী হয়। $\text{C}_6\text{H}_5\text{OH}$ তথা ফিনল গঠনে CH_3OH তথা মিথাইল অ্যালকোহলের ন্যায় কিন্তু ফিনল রাসায়নিক ধর্মে অ্যাসিড কিন্তু CH_3OH অ্যালকোহল এবং রাসায়নিক ধর্মে নিরপেক্ষ OH-মূলক বেঞ্জিনের মূল বস্তুর সঙ্গে যুক্ত বলিয়া ফিনল যৌগে বিশিষ্ট ধর্ম দেখা যায়। ফিনলের গঠন :

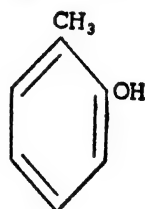


আরেকটি উদাহরণ : বেঞ্জাইল অ্যালকোহল ও ফিনল বা কার্বলিক ক্রিসল যৌগ আইসোমেরিক এবং ইহাদের ফর্মুলা— অ্যাসিড

$\text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_2\text{OH}$ ও $\text{C}_6\text{H}_4(\text{OH})\text{CH}_3$; বেঞ্জাইল অ্যালকোহলে OH-মূলক অ্যালকিল মূলকের H প্রতিস্থাপিত করিয়াছে কিন্তু ক্রিসলে OH-মূলক



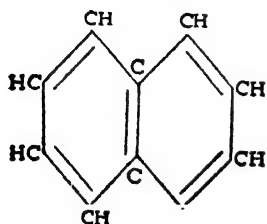
বেঞ্জাইল অ্যালকোহল



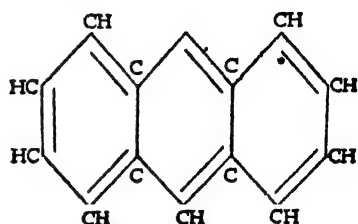
ক্রিসল

মূল বস্তুর H প্রতিস্থাপিত করিয়াছে। বেঞ্জাইল অ্যালকোহল তাই ইথাইল অ্যালকোহলের ন্যায়, কিন্তু ক্রিসল অ্যাসিডের ন্যায়।

(ix) দুইটি বেঞ্জিন বৃত্ত পরস্পর যুক্ত হইয়া গঠন করে ত্রাপথালিন এবং তিনটি যুক্ত হইয়া গঠন করে অ্যানথ্রাসিন। যথা :



ত্রাপথালিন



অ্যানথ্রাসিন

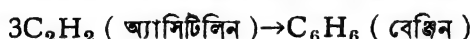
অ্যালিক্যাটিক সম্পৃক্ত হাইড্রোকার্বন তথা প্যারাকিন এবং অ্যারোম্যাটিক হাইড্রোকার্বনের পার্থক্য নিম্নরূপ :

বিক্রিয়া	অ্যারোম্যাটিক হাইড্রোকার্বন	অ্যালিক্যাটিক সম্পৃক্ত হাইড্রোকার্বন
1. দহন	ধোয়া সহ দীপ্ত শিখায় প্রজ্জলিত হয়।	অদীপ্ত শিখায় প্রজ্জলিত হয়।
2. ঘন HNO_3	সালফিউরিক অ্যাসিডের সংস্পর্শে নাইট্রো-যৌগ গঠিত হয়।	বিক্রিয়া নাই
3. ঘন H_2SO_4	সালফিউরিক অ্যাসিডের যৌগ গঠিত হয়।	বিক্রিয়া নাই
4. অনার্দ্র অ্যালুমিনিয়ম ক্লোরাইডের সংস্পর্শে মিথাইল ক্লোরাইডের সঙ্গে	বিক্রিয়া ঘটে।	বিক্রিয়া ঘটে না
5. হ্যালোজেনের ক্রিয়া	বিভিন্ন অবস্থায় সংযোজন বা প্রতিস্থাপন বিক্রিয়া ঘটে।	শুধু প্রতিস্থাপন বিক্রিয়া ঘটে।
6. ওজোন	ট্রাই-ওজোনাইড তৈরী হয়।	কোন ওজোনাইড তৈরী হয় না।
7. বিজারণ	অম্লঘটকের সংস্পর্শে বিজারিত হয়।	বিজারিত হয় না।

বেঞ্জিন বা বেঞ্জল

(Benzene or Benzol) — C_6H_6

1825 খ্রীষ্টাব্দে পদার্থ-বিজ্ঞানী ফ্যারাডে প্রথমে তিমি মাছের তেল হইতে বেঞ্জিন আবিষ্কার করেন। বেঞ্জিনের প্রধান ভাণ্ডার আলকাতরা। তিনটি অ্যাসিটিলিন একীকরণ করিয়া কৃত্রিমভাবেও বেঞ্জিন তৈরী করা যায়। যথা :

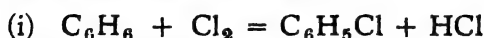


প্রস্তুতি : আলকাতরা পাতিত করিয়া যে লঘু তেল পাওয়া যায় তাহা বার বার ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড ও ক্ষারে ধৌত করিয়া শোধন করা হয়। এই তেল জলে ধুইয়া এবং শুষ্ক করিয়া পাতিত করা হয় ($100^\circ C$)। এইভাবে প্রায় 70 % বিশুদ্ধ বেঞ্জিন পাওয়া যায়।

ধর্ম : বেঞ্জিন একটি বর্ণহীন ও গন্ধযুক্ত তরল এবং জলের চেয়ে হালকা পদার্থ। ইহার স্ফুটনাংক $80.5^\circ C$; $5^\circ C$ — $4^\circ C$ তাপাংকে ইহা কঠিন পদার্থে পরিণত হয়। জলের সঙ্গে ইহা মিশ্রিত হয় না কিন্তু অ্যালকোহল ও ইথারের সঙ্গে মিশ্রিত হয়। ইহা দহনশীল পদার্থ এবং ধোঁয়া ছড়াইয়া প্রজ্জ্বলিত হয়। ইহা আইয়োডিন, ব্রোমিন, চর্বি, তেল ইত্যাদির দ্রাবক। অ্যালকোহল ও ইথারের সঙ্গে ইহা মিশ্রিত করা যায়।

বেঞ্জিন সমস্ত অ্যারোম্যাটিক যৌগের আদি পদার্থ। ইহা একটি স্থায়ী যৌগ। সাধারণ জারক বা বিজারক দ্রব্য বেঞ্জিনের উপরে কোন বিক্রিয়া ঘটাইতে পারে না। ক্লোরিন বা ব্রোমিন সূর্যালোকে ধীরে ধীরে বেঞ্জিন হেক্সা-ক্লোরাইড বা ব্রোমাইড গঠন করে। যথা : $C_6H_6 + 3Cl_2 \rightarrow C_6H_6Cl_6$; এরূপ যৌগ খুব অস্থায়ী।

কোন কোন 'বাহক' (carrier) জাতীয় পদার্থের সংস্পর্শে বেঞ্জিনের হাইড্রোজেন ক্লোরিন দ্বারা প্রতিস্থাপিত হয়। অ্যালুমিনিয়াম মার্কারি কাপল বা লোহার গুঁড়া এরূপ বাহকের কাজ করে।



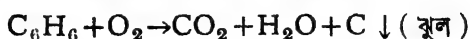
বেঞ্জিন

মনোক্লোরো

বেঞ্জিন

রাসায়নিক ধর্ম : 1. **দহন ক্রিয়া (Combustion) :** বেঞ্জিন বায়ুতে দহনের ফলে জল ও কার্বন ডাই-অক্সাইড গঠন করে। এরূপ দহনক্রিয়ায়

অদৃশ্য কার্বন কণা বুলের আকারে সঞ্চিত হয়। বেঞ্জিনে যে অতিরিক্ত পরিমাণে কার্বন বর্তমান এই পরীক্ষা তাহার প্রমাণ। বিক্রিয়া :



বেঞ্জিন দুইরকম বিক্রিয়া ঘটায়। একশ্রেণীর বিক্রিয়াকে বলা হয় **প্রতিস্থাপন বিক্রিয়া** এবং অপর শ্রেণীর বিক্রিয়া **সংযোজন বিক্রিয়া**। প্রতিস্থাপন বিক্রিয়া সংযোজন বিক্রিয়ার অপেক্ষা দ্রুত ঘটে।

2. **সংযোজন বিক্রিয়া (Addition Reaction)** : বেঞ্জিন একটি অসম্পূর্ণ যৌগ এবং ইহাতে তিনটি দ্বি-যোজক বা বণ্ড (bond) বর্তমান। তাই সহজেই সংযোজন বিক্রিয়া ঘটে।

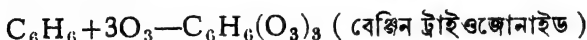
(i) উজ্জ্বল সূর্যালোকে বেঞ্জিন ছয়টি ক্লোরিন বা ব্রোমিন পরমাণুর সঙ্গে সংযুক্ত হইতে পারে। যথা :

সূর্যালোক

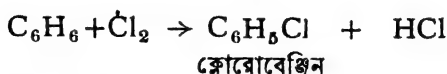
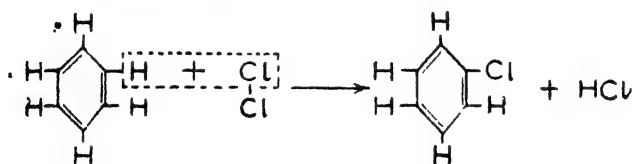


এই বেঞ্জিন হেক্সাক্লোরাইড কীটনাশক গ্যামাকসিন (Gammexane) নামে ব্যবহৃত হয়।

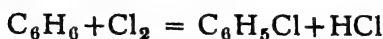
(ii) বেঞ্জিন তিন অণু ওজোনের সঙ্গে যুক্ত হয়। যথা :



3. **প্রতিস্থাপন বিক্রিয়া (Substitution Reaction)** :



(i) **হ্যালোজেন সংযোজন** : ক্লোরিন ও ব্রোমিন অল্পঘটক তথা আইয়োডিন, লোহার গুঁড়া, অ্যালুমিনিয়াম ক্লোরাইড ইত্যাদির সংস্পর্শে বেঞ্জিনের হাইড্রোজেন প্রতিস্থাপিত করে।

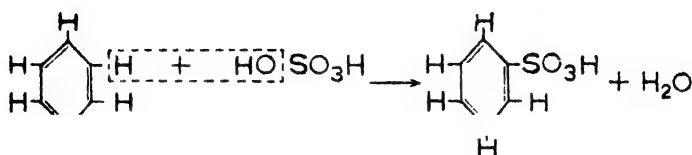


এইভাবে ব্রোমিনের বিক্রিয়া : $C_6H_6 + Br_2 = C_6H_5Br + HBr$
ব্রোমোবেঞ্জিন

(ii) **সালফোনেশন (Sulphonation)** : বেঞ্জিন ঘন ও তপ্ত সালফিউরিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় বেঞ্জিন সালফোনিক অ্যাসিড গঠন করে।

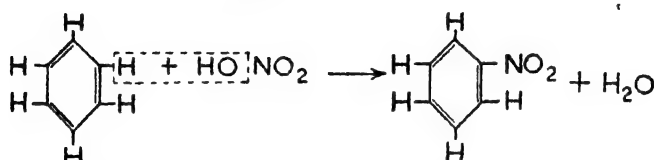
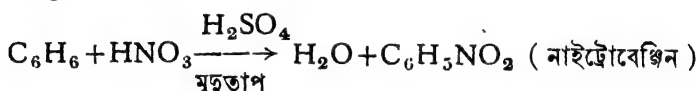


(বেঞ্জিন সালফোনিক অ্যাসিড)



(বেঞ্জিন সালফোনিক অ্যাসিড)

(iii) **নাইট্রেশন (Nitration)** : ঘন নাইট্রিক ও সালফিউরিক অ্যাসিডের মিশ্রণের সঙ্গে বিক্রিয়ায় বেঞ্জিনের একটি হাইড্রোজেন নাইট্রো-গ্রুপ ($-NO_2$) দ্বারা প্রতিস্থাপিত হয়।



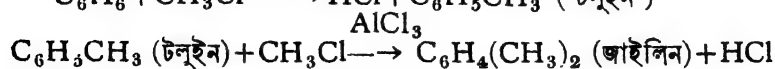
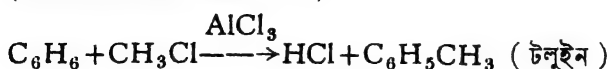
$[H_2SO_4]$

নাইট্রোবেঞ্জিন

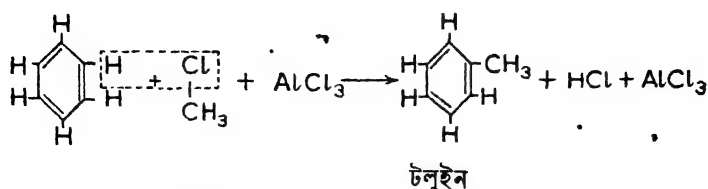
বিক্রিয়ায় সাহায্য করে

(iv) **সমগণ উৎপাদন (Homologue of Benzene)** : অনার্দ্র অ্যালুমিনিয়াম ক্লোরাইডের সংস্পর্শে মিথাইল ক্লোরাইড বেঞ্জিনের সঙ্গে বিক্রিয়ায় টলুইন ও জাইলিনের গ্রায় সমগণ উৎপন্ন করে। বিজ্ঞানী ফ্রিডেল এবং ক্রাফ্ট এই বিক্রিয়া প্রথম আবিষ্কার করেন বলিয়া ইহা তাঁহাদের নামে পরিচিত।

(Friedel-Craft Reaction) :



বেঞ্জিনের সমগণ (Homologues of Benzene) : টলুইন ($C_6H_5CH_3$), জাইলিন [$C_6H_4(CH_3)_2$] ইত্যাদি বেঞ্জিনের (C_6H_6) সমগণ নামে পরিচিত।



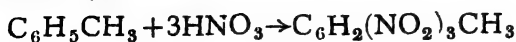
বেঞ্জিনের ব্যবহার : চর্বি ও তেল নিকাশনের জগ, শুষ্ক ধোলাইয়ের কাজে এবং পেট্রলের সঙ্গে মিশাইয়া মোটর পেট্রলরূপে প্রত্যক্ষভাবে বেঞ্জিন ব্যবহার করা হয়। বেঞ্জিন হইতে নাইট্রোবেঞ্জিন, অ্যানিলিন, ফিনল ও অগ্নাঙ্ক যে সব যৌগ তৈরী করা হয় তাহা অত্যন্ত মূল্যবান রাসায়নিক উপাদান। এই যৌগগুলির ব্যবহার করিয়া নানা রকম রঞ্জক দ্রব্য, সালফাড্রাগের গ্রায় বিভিন্ন ধরনের ঔষধ, ফিনল, গ্যামাক্সিন ; ডি. ডি. টি. ইত্যাদি বীজাণুনাশক দ্রব্য, ট্রাই-নাইট্রোটলুইন, পিকরিক অ্যাসিড ইত্যাদি বিস্ফোরক এবং বিভিন্ন ধরনের প্রাস্টিক, ফটোগ্রাফীর রাসায়নিক দ্রব্য, কৃত্রিম রঙ এবং আরও অনেক মূল্যবান ব্যবহার্য দ্রব্য তৈরী করা হয়।

টলুইন (Toluene) : $C_6H_5 - CH_3$

টলুইন : বেঞ্জিনের একটি প্রধান সমগণ। ইহা মিথাইল বেঞ্জিন নামেও পরিচিত। টলুইনের প্রধান ভাণ্ডার আলকাতরা। আলকাতরা পাতিত করিয়া বেঞ্জিনের সঙ্গে টলুইন সংগ্রহ করা হয়। কোনো কোনো পেট্রোলিয়ামেও টলুইন পাওয়া যায়।

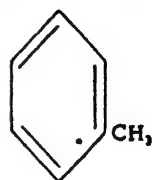
ইহা ধর্মে বেঞ্জিনের গ্রায়। ইহা বর্ণহীন, সাধারণ অবস্থায় তরল। জারণ ক্রিয়ায় ইহাকে বেঞ্জোইক অ্যাসিডে পরিণত করা যায়। টলুইনের বস্তুর এবং বাহিরের হাইড্রোজেন ক্লোরিন দ্বারা প্রতিস্থাপিত করা যায়।

ব্যবহার : টলুইন হইতে নানারূপ রঞ্জক দ্রব্য ও ঔষধ তৈরী করা যায়। টলুইন হইতে সাধারণ চিনির চেয়ে প্রায় পাঁচ শত গুণ বেশি মিষ্টি গ্ৰাকারিন নামক পদার্থও তৈরী করা যায়। টলুইন হইতে প্রচুর পরিমাণে টি. এন. টি. (T. N. T.) তথা ট্রাই-নাইট্রো-টলুইন নামক প্রচণ্ড বিস্ফোরক পদার্থ তৈরী করা হয়। যথা :



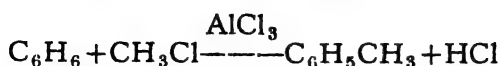
টলুইন

ট্রাই-নাইট্রো-টলুইন

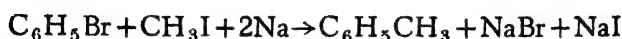


টলুইন

অনার্দ্র অ্যালুমিনিয়াম ক্লোরাইডের সংস্পর্শে বেঞ্জিনের উপরে মিথাইল ক্লোরাইডের বিক্রিয়ায় টলুইন তৈরী হয়। যথা :



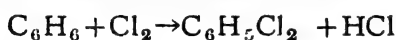
ব্রোমো বেঞ্জিন ($\text{C}_6\text{H}_5\text{Br}$) ও মিথাইল আয়োডাইডের (CH_3I) মিশ্রণের উপরে সোডিয়ামের বিক্রিয়ায় টলুইন উৎপন্ন হয়। যথা :



অ্যারোম্যাটিক শ্রেণীর কয়েকটি মূল যৌগ

অগণিত অ্যারোম্যাটিক যৌগের মূল শ্রেণীর কয়েকটি উদাহরণ নীচে দেওয়া হইল। মূল বেঞ্জিন বৃত্ত অঙ্কত রাখিয়া যে বিভিন্ন শ্রেণীর যৌগ গঠিত হয় তাহার মধ্যে বেঞ্জিন হ্যালাইড, নাইট্রো-বেঞ্জিন, অ্যানিলিন, বেঞ্জাইল অ্যালকোহল, বেঞ্জলডিহাইড ও বেঞ্জোইক অ্যাসিড তার কয়েকটি প্রাথমিক যৌগ। নীচে সংক্ষেপে এই সমস্ত আদি যৌগের পরিচয় দেওয়া হইল।

1. **বেঞ্জিন হ্যালাইড (Benzene Halide)** : লোহার কুচি বা অ্যালুমিনিয়াম-মার্কারি কাপ্লের সংস্পর্শে আয়োডিন, ক্লোরিন বা ব্রোমিন প্রত্যক্ষভাবে বেঞ্জিনের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটাইয়া হ্যালাইড যৌগ গঠন করে। যথা :



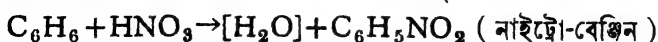
বেঞ্জিন ক্লোরোবেঞ্জিন

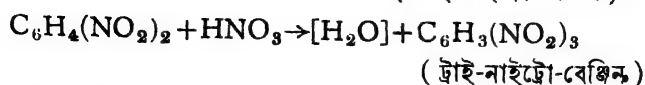
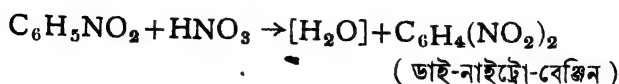


ক্লোরো-বেঞ্জিন ডাই-ক্লোরো-বেঞ্জিন

এই ভারী তরল বেঞ্জিন হ্যালাইড যৌগ বিভিন্ন অ্যারোমেটিক যৌগ গঠনের আদি উপাদানরূপে ব্যবহার করা হয়।

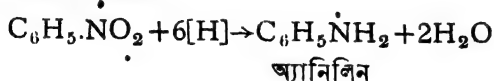
2. **নাইট্রো-বেঞ্জিন [Nitro-benzene $\text{C}_6\text{H}_5\text{NO}_2$]** : ঘন নাইট্রিক অ্যাসিড ও সালফিউরিক অ্যাসিডের মিশ্রণের সঙ্গে বেঞ্জিনের বিক্রিয়া ঘটাইয়া নাইট্রো-বেঞ্জিন (nitro-benzene) তৈরী করা যায়। বিক্রিয়ার তাপমাত্রা পরিবর্তন করিয়া বেঞ্জিন মূলকে তিনটি নাইট্রো-গ্রুপ সংযোগ করা যায়। যথা :





এই হালকা হলুদ বর্ণের বা দানাদার সুগন্ধী কিন্তু বিষাক্ত দ্রব্যগুলি অ্যানিলিন, নাইট্রো অ্যানিলিন প্রভৃতি তৈরী করার জন্য ব্যবহার করা হয়। ট্রাই-নাইট্রো টলুইন এবং ট্রাই-নাইট্রো ফিনল তথা পিকরিক অ্যাসিড বিস্ফোরক দ্রব্যরূপে ব্যবহারের জন্য প্রস্তুত করা হয়।

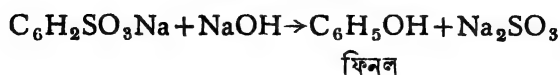
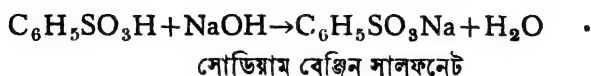
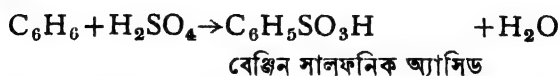
3. অ্যানিলিন [Aniline— $\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}_2$] : নাইট্রো-বেঞ্জিনকে সন্তোজাত হাইড্রোজেন [Sn or Fe + HCl] দ্বারা বিজারিত করিয়া অ্যানিলিন তৈরী করা হয়।



অ্যানিলিন অ্যারোমেটিক অ্যামাইন (Amines) শ্রেণীর আদি যৌগ।

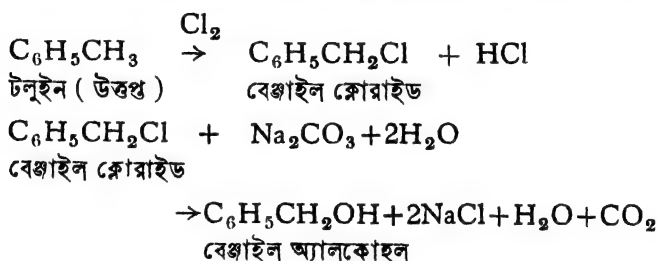
এই বর্ণহীন তরল অ্যানিলিন নানা রকম ঔষধ, রঞ্জকদ্রব্য এবং ফটোগ্রাফীর রাসায়নিক উপদান, বিষাক্ত গ্যাস ইত্যাদি প্রস্তুতির মূল উপাদান। এক শ্রেণীর জৈব রঞ্জক দ্রব্যকে তাই অ্যানিলিন ডাই (Aniline dye) বলা হয়।

3. ফিনল (Phenol $\text{C}_6\text{H}_5\text{OH}$) : ফিনল শ্রেণীর আদি যৌগ— $\text{C}_6\text{H}_5\text{OH}$; ইহা কার্বলিক অ্যাসিড নামেও পরিচিত। ফিনল প্রধানত আলকাতরা হইতে পাতিত মধ্যম তেলে পাওয়া যায়। ইহা কৃত্রিমভাবেও তৈরী করা যায়। বেঞ্জিনের সঙ্গে ঘন ও তপ্ত সালফিউরিক অ্যাসিডের বিক্রিয়া ঘটাইয়া তৈরী করা হয় বেঞ্জিন সালফনিক অ্যাসিড (benzene sulphonic acid) এবং ইহার ক্ষারীয় লবণ ক্ষারের সঙ্গে বিকৃত করিয়া ফিনল তৈরী করা যায়। যথা :



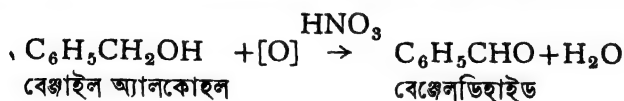
ফিনলের গঠন অ্যালকোহলের গ্রায়। $[\text{CH}_3\text{OH}$ -মিথাইল অ্যালকোহল] কিন্তু ইহা একটি অ্যাসিড। ইহা বর্ণহীন দানাদার পদার্থ কিন্তু ইহা অত্যন্ত ক্ষতকারী পদার্থ। ইহা সংস্পর্শে চামড়ায় ক্ষত সৃষ্টি হয়। ফিনল বা কার্বলিক অ্যাসিড, বিস্ফোরক দ্রব্য পিকরিক অ্যাসিড, ঔষধ দ্রব্য স্যালিসাইলিক অ্যাসিড, অগ্নাত ঔষধ, প্লাষ্টিক শিল্পে এবং জীবাণু নাশক পদার্থরূপে ও সাবান শিল্পে (কার্বলিক সাবান) ব্যবহৃত হয়।

4. বেঞ্জাইল অ্যালকোহল [Benzyl alcohol— $\text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{CH}_2\text{OH}$] : বেঞ্জাইল অ্যালকোহল টলুইন হইতে প্রস্তুত করা যায়। ক্লোরিনের বিক্রিয়ায় টলুইন বেঞ্জাইল ক্লোরাইডে পরিণত হয়। এই বেঞ্জাইল ক্লোরাইড তপ্ত পটাশিয়াম কার্বনেটের সঙ্গে বিক্রিয়ায় বেঞ্জাইল অ্যালকোহল গঠিত হয়। যথা :



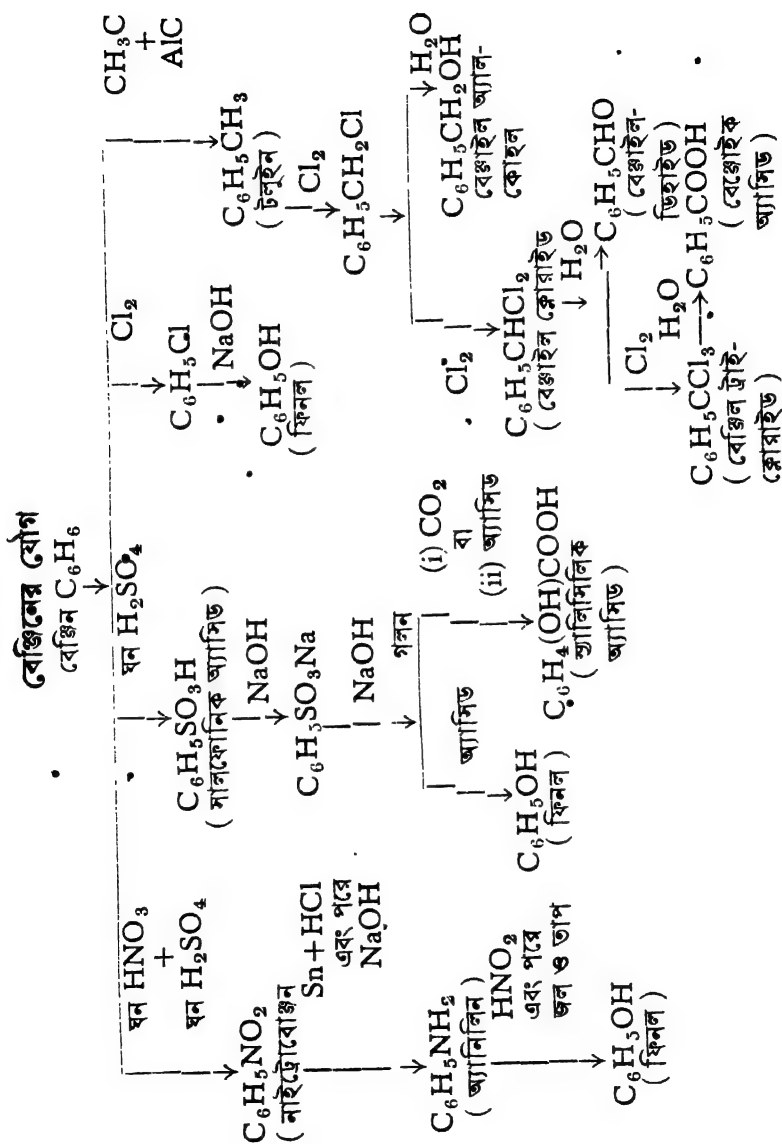
বেঞ্জাইল অ্যালকোহল মিথাইল অ্যালকোহলের গ্রায় আরোম্যাটিক অ্যালকোহল শ্রেণীর আদি যোগ ; ইহা বর্ণহীন তরল। কোন কোন ঔষধ ও রঞ্জক তৈরী করার জন্ত ইহা ব্যবহার করা হয়।

5. বেঞ্জাইলডিহাইড [Benzaldehyde $\text{C}_6\text{H}_5\text{CHO}$] : ইহা তিক্ত বাদামে (bitter almond) পাওয়া যায়। বেঞ্জাইল অ্যালকোহল জারিত করিয়া এইরূপ আরোম্যাটিক অ্যালডিহাইড ও অ্যাসিড তৈরী করা যায়।

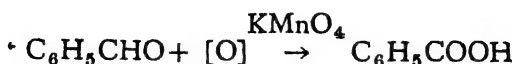


এই বর্ণহীন তরল পদার্থটি সংশ্লেষণী জৈব রসায়নের গবেষণায় এক বিশেষ প্রয়োজনীয় রাসায়নিক রূপে গণ্য। ইহা কৃত্রিম সুগন্ধী, ম্যালাকাইট গ্রীন জাতীয় বিভিন্ন রঞ্জকদ্রব্য প্রস্তুতির জন্ত ব্যবহৃত হয়।

বেঞ্জোয়িক অ্যাসিড [Benzoic acid— $\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}$] : আরোম্যাটিক অ্যাসিডের এই আদি যোগটি বহু আগেই বিজ্ঞানীরা আবিষ্কার করেন। কোন



কোন প্রাকৃতিক রঞ্জে উহা পাওয়া যায়। বেঞ্জাইল অ্যালকোহল বা অ্যালডি-হাইড জারিত করিয়া ইহা প্রস্তুত করা হয়। যথা :



এই অ্যাসিড ও ইহার লবণ ঔষধ রূপে এবং রঞ্জক ও স্ফুগী শিল্পে ব্যবহৃত হয়।

রঞ্জন ও ঔষধ (Dyes and medicines)

অ্যারোম্যাটিক যৌগ হইতে নানারূপ কৃত্রিম রঞ্জনদ্রব্য ও ঔষধ তৈরী করা হয়। বস্তুত অধিকাংশ রঞ্জনদ্রব্য কৃত্রিম অ্যারোম্যাটিক যৌগ। এখন রসায়নাগারেই কৃত্রিমভাবে নীল তৈরী করা হয়। ইণ্ডিগো (নীল), 'কন্সকোরেড', অ্যালিজারিন, ইত্যাদি কৃত্রিম রঞ্জকগুলি অ্যারোম্যাটিক জাতীয় জৈব যৌগ অ্যানিলিন ও অ্যানথ্রাসিন হইতে তৈরী করা হয়।

অ্যানিলিন বিভিন্ন ধরনের কৃত্রিম সালফা-ড্রাগ তৈরী করার জগুও ব্যবহৃত হয়। ফিনল একটি বীজাণুনাশক ঔষধ। ইহা কার্বলিক অ্যাসিড নামেও পরিচিত। সাধারণ সাবানের সঙ্গে ফিনল মিশাইয়া কার্বলিক সাবান তৈরী করা হয়। ফিনল হইতে আর একটি বীজাণুনাশক অ্যারোম্যাটিক যৌগ তথা স্ট্রালিসাইলিক অ্যাসিড তৈরী করা যায়। বেঞ্জোইক অ্যাসিডও একটি বীজাণুনাশক তথা অ্যান্টিসেপ্টিক পদার্থ।

অনুশীলনী

1. অালকাতবা পাতন-পদ্ধতি এবং পাতিত দ্রব্যের বর্ণনা দাও।
2. অ্যারোম্যাটিক যৌগের বৈশিষ্ট্য বর্ণনা কর।
3. বেঞ্জিন ও টলুইন কিভাবে প্রস্তুত করা হয়? ইহাদের ব্যবহার কি? রঞ্জক দ্রব্য ও ঔষধরূপে ব্যবহৃত কয়েকটি অ্যারোম্যাটিক যৌগের নাম কর।

Questions to be discussed

1. What is coal tar? How is coal tar obtained? What are the distillation products of coal tar? How is coal tar distilled?
2. What are the peculiarity of aromatic compounds? Name some derivatives of benzene.
3. How is benzene obtained? How can it be prepared synthetically? What is the action of chlorine on benzene?
4. What is toluene? How is it prepared? What are the uses of benzene and toluene?
5. What are phenol, aniline and benzaldehyde? Give their formulae and state their uses.

রাসায়নিক শব্দ পরিচিতি ও পরিভাষা : খাদ্য—Food ; পুষ্টি—Nutrition ; শক্তি—Energy ; কোষ—Cell ; স্নেহ-পদার্থ—Fat ; প্রোটিন—Protein ; সংশ্লেষিত—Synthesised ; থাইরয়েড গ্রন্থি—Thyroid gland ; গলগণ্ড—Goitre ; ভিটামিন—Vitamin : স্বস্থ খাদ্য—Balanced diet ; পাকস্থলী—Stomach ; গ্যাস্ট্রিক রস—Gastric juice ; লালা—Saliva ; ক্ষুদ্র-অন্ত্র—Small intestine ; লিভার—Liver ; পিত্ত—Bile ; অগ্ন্যাশয়—Pancreas ; অগ্ন্যাশয় রস—Pancreatic juice ; পচন—Digestion.

আমাদের এবং অন্যান্য জীবের দেহ একটি বিচিত্র রসায়নাগার বিশেষ। প্রতিদিন আমরা যে-খাদ্য গ্রহণ করি দেহের রসায়নাগারে সেই খাদ্যদ্রব্যের মধ্যে নানারূপ রাসায়নিক বিক্রিয়া ঘটে এবং নানা পর্যায়ে বিভিন্ন রকম জৈব পদার্থ গঠিত হয়। শেষ পর্যায়ে আমাদের খাদ্যের নিম্নরূপ পরিণতি ঘটে :

- (i) খাদ্যের একাংশ কার্বন-ডাই-অক্সাইড ও জলে পরিণত হইয়া আমাদের দেহে তাপ ও শক্তি (heat and energy) সঞ্চার করে ;
- (ii) একাংশ দেহ-কোষের গঠন ও পুষ্টিসাধন করে ;
- (iii) একাংশ দেহে চর্বিরূপে (fat) সঞ্চিত হইয়া প্রয়োজন অনুযায়ী দেহ হইতেই দেহের খাদ্য সরবরাহ করে ; এবং
- (vi) অবশিষ্টাংশ খাদ্য অসার ও অপ্ৰয়োজনীয় পদার্থ হিসাবে মল-মূত্র ও ঘর্মরূপে দেহের রসায়নাগার হইতে নিষ্কাশিত হইয়া যায়।

সুতরাং বলা যায় যে—প্রথমত তাপ ও শক্তি হৃষ্টির জন্ত, দ্বিতীয়ত দেহের গঠন অর্থাৎ পুষ্টিসাধনের জন্ত এবং তৃতীয়ত, অবিরাম ব্যবহারের ফলে দেহের যে ক্ষয়-ক্ষতি হয় তাহা পরিপূরণ বা মেয়ামত করার জন্ত আমাদের খাদ্যের প্রয়োজন।

প্রাণীয় জীব যানবাহন এবং কলকারখানার ইঞ্জিনেরও খাদ্যের প্রয়োজন। কয়লা ও তেল ইঞ্জিনের খাদ্য। কিন্তু কয়লা ও তেল শুধু তাপ ও শক্তি সঞ্চার করে। কয়লা বা তেল হইতে প্রাণীর জীব ইঞ্জিন পুষ্টিবর্ধন বা যন্ত্রের ক্ষয়-ক্ষতির মেয়ামতের কাজ করিতে পারে না।

প্রয়োজনীয় খাত্তের শ্রেণী-বিভাগ

প্রাণীর খাত্তদ্রব্যের মূল পদার্থরূপে কয়েকটি বিশেষ শ্রেণীর জৈব পদার্থের তথা যৌগের প্রয়োজন। যথা :

1. তাপ ও শক্তি সঞ্চারী খাত্তরূপে—(i) কার্বোহাইড্রেট (Carbo-hydrate) এবং (ii) স্নেহ-পদার্থ বা ফ্যাট (fat) ।

2. দেহবর্ধক, পুষ্টিকারক ও ক্ষতিপূরক খাত্তরূপে—(iii) প্রোটিন (Protein) এবং (iv) খনিজ লবণ (Mineral salt) ।

3. দেহ সংরক্ষণের সহায়ক খাত্তরূপে—(v) ভিটামিন (Vitamin) ।

4. , রাসায়নিক প্রক্রিয়ার সহায়ক খাত্ত—(iv) জল এবং (vii) অক্সিজেন ।

এইরূপ বিভিন্ন শ্রেণীর জৈব যৌগের মধ্যে কার্বোহাইড্রেট, প্রোটিন ও ফ্যাটই মূল খাত্ত পদার্থ।

উদ্ভিদের দেহ রক্ষা ও পুষ্টির জন্তও এরূপ বিভিন্ন শ্রেণীর জৈব যৌগ জাতীয় খাত্তদ্রব্যের প্রয়োজন। কিন্তু উদ্ভিদ বায়ু হইতে কার্বন-ডাই-অক্সাইড এবং মাটি হইতে জল ও খনিজ সার গ্রহণ করিয়া এবং সব অর্জৈব যৌগের পদার্থকে এক বিস্ময়কর প্রণালীতে নিজের দেহের রসায়নাগারের মধ্যেই কার্বোহাইড্রেট, প্রোটিন ও ফ্যাটরূপে সংশ্লেষিত (synthesise) করিতে সক্ষম হয়। কিন্তু প্রাণী উদ্ভিদের গ্রায় অর্জৈব পদার্থ হইতে এরূপভাবে প্রয়োজনীয় জৈব যৌগিক পদার্থ সংশ্লেষণ করিতে পারে না। প্রাণীকে তাই জৈব যৌগরূপে কার্বোহাইড্রেট, প্রোটিন ও ফ্যাট প্রতিদিন আহাৰ্য দ্রব্যের সঙ্গে গ্রহণ করিতে হয়।

বিভিন্ন শ্রেণীর জৈব যৌগের খাত্ত-মূল্য (Food value)

1. কার্বোহাইড্রেট : বিভিন্ন শ্রেণীর চিনি, স্টার্চ, ও সেলুলজ কার্বো-হাইড্রেট নামে পরিচিত। চাল, ডাল, গম, ভুট্টা, বাজরা, আলু, সাগু, বার্লি ইত্যাদি আহাৰ্য দ্রব্যগুলি প্রধানত কার্বোহাইড্রেট। ইহাদের মধ্যে স্বল্প পরিমাণে স্নেহ-পদার্থ বা ফ্যাট এবং প্রোটিনও থাকে। চাউলে স্টার্চের পরিমাণ 76 %, ময়দায় 76 %, সাগুতে 79 % এবং আলুতে 18 %। চিনি ও স্টার্চ জাতীয় কার্বোহাইড্রেট দেহের অভ্যন্তরে আর্দ্র-বিশ্লেষিত হইয়া গ্লুকোজে পরিণত হয়। এই গ্লুকোজ বিশ্লিষ্ট হইয়া কার্বন ডাই-অক্সাইড ও জল (CO_2 ও

H₂O) তৈরী হয় এবং সেই সঙ্গে সৃষ্টি হয় প্রচুর তাপ-শক্তি। কার্বো-হাইড্রেটের সেলুলোজে (আশালো নামের অংশের) কোনো খাদ্য-মূল্য নাই। ইহা খাদ্যের ওজন বৃদ্ধি করে, অন্ননালী ও পাকশয়ে খাদ্য চলাচলের সহায়তা করিয়া মলের কঠিনাকৃতি গঠনে সাহায্য করে। স্টার্চ ও চিনি আংশিকভাবে স্নেহ-পদার্থও তৈরী করে। কিন্তু ইহাদের প্রধান কাজ দেহের তাপ ও শক্তি সঞ্চার করা।

2. স্নেহ-পদার্থ বা ফ্যাটি : স্নেহ পদার্থ ফ্যাটি অ্যাসিড ও গ্লিসারলের এস্টার-জাতীয় যৌগিক পদার্থ। স্নেহ-পদার্থের মধ্যে তেল, ঘি, মাখন, বনস্পতি, নারিকেল তেল, চিনাবাদামের তেল, সরিসার তেল, কডলিভার তেল, জৈব চর্বি ইত্যাদি উল্লেখযোগ্য। স্নেহ-পদার্থ তাপ সৃষ্টি করে এবং সংরক্ষিত খাদ্যরূপে দেহে সঞ্চিত থাকে। খাদ্যের অভাব ঘটিলে অর্থাৎ অনশনে বা অর্ধাশনে প্রাণী নিজের দেহের চর্বি বা স্নেহ-পদার্থকেই খাদ্যরূপে গ্রহণ করে।

3 প্রোটিন : প্রোটিন কার্বন, হাইড্রোজেন, অক্সিজেন ও নাইট্রোজেনের এক বিশেষ ধরনের জটিল যৌগ। কোন কোন প্রোটিন অণুর আণবিক ওজন 1000 হইতে পারে। প্রোটিন বিভিন্ন প্রকারের। আমরা প্রাণী বা উদ্ভিদ হইতে প্রোটিন খাদ্যরূপে গ্রহণ করি। প্রাণীজ প্রোটিন উদ্ভিজ্জ-প্রোটিনের চেয়ে সহজ-পাচ্য। প্রোটিন দেহাভ্যন্তরে আর্দ্র-বিস্তৃষিত হইয়া এক শ্রেণীর জৈব অ্যাসিড গঠন করে—যাহাদের নাম অ্যামিনো অ্যাসিড। এই অ্যামিনো অ্যাসিডগুলির প্রধান কাজ প্রাণী-দেহের কোষ গঠন ও পুষ্টিসাধন। মাছ, মাংস, ডিম, দুধ, ছানা ইত্যাদি জীবাত্মকিতে প্রধান প্রাণীজ প্রোটিন এবং মসুর, মুগ, ছোলা, কলা, বাদাম ইত্যাদি বস্তুতে উদ্ভিজ্জ প্রোটিন পাওয়া যায়। আলুতে 2 %, কলাতে 1.5 %, দুধে 3 %, পাউরুটিতে 6.5 % এবং মাখনে 0.75 % প্রোটিন পাওয়া যায়। মাংসে প্রোটিন থাকে প্রায় 20 % এবং মাছে 21 %।

4. খনিজ পদার্থ : মানুষের দেহের প্রায় 4 % অংশ খনিজ পদার্থ দ্বারা গঠিত। খনিজ পদার্থগুলির মধ্যে ক্যালসিয়াম, ফসফরাস, আয়রন, আয়োডিন, সোডিয়াম, পটাশিয়াম, ম্যাগনেসিয়াম, সালফার, সিলিকন, ক্লোরিন ও ফ্লোরিন ইত্যাদি মৌলিক পদার্থগুলি প্রধান। লবণ ছাড়া অপরাপর প্রায় সমস্ত খনিজ পদার্থ জৈবযৌগের আণবিক অংশরূপে আহার্যের সঙ্গে আমরা গ্রহণ করি।

(i) ক্যালসিয়াম—প্রাণী দেহের অংশের 60 % অংশের উপাদান ক্যালসিয়াম। রক্তে ক্যালসিয়াম থাকাতে রক্তপাত ঘটিলে উহা জমাট বাঁধে। রক্তে ক্যালসিয়াম

ও সোডিয়ামের অল্পপাত দ্বারা হৃদযন্ত্রের ক্রিয়া নিয়ন্ত্রিত হয়। দুধ, মাছ, ডিম, আলু, শাকসব্জি, কপি, গাজর, পান ইত্যাদি হইতে আমরা ক্যালসিয়াম পাই।

(ii) ফসফরাস—অস্থি এবং মস্তিষ্ক, স্নায়ু ও দেহকোষ গঠনের উপাদান। দুধ, ডিম, মাছ, মাংস, বাদাম, কড়াই গুটি ইত্যাদিতে ফসফরাস বর্তমান।

(iii) আয়োডিন—স্বল্প পরিমাণ প্রয়োজন, কিন্তু থাইরয়েড গ্রন্থিতে আয়োডিনের অভাব ঘটিলে গলগাণ্ড রোগ হয় এবং থাইরয়েড গ্রন্থি অসুস্থ হইলে মানসিক বিকৃতিও ঘটিতে পারে। হিমালয় অঞ্চলের খাণ্ডে আয়োডিনের অভাব আছে বলিয়া সেই অঞ্চলের পাহাড়ীদের মধ্যে গলগাণ্ড রোগের প্রাচুর্য ঘটে। কডলিভার তেল, সামুদ্রিক মাছ, রসুন, শালগম ইত্যাদির মধ্যে এবং সাধারণ লবণের সঙ্গেও আয়োডিন থাকে।

(iv) লোহা—রক্তের হিমোগ্লোবিন কণিকার সঙ্গে সংযুক্ত থাকে। রক্ত-স্রোতের এই হিমোগ্লোবিন কণিকার জগ্ৰই দেহের জারণ ক্রিয়া সম্ভব হয়। লোহার অভাব ঘটিলে রক্ত-স্বল্পতা ঘটে এবং দেহে জারণ ক্রিয়ার গুরুতর ক্ষতি হইয়া দেহ জীর্ণ হইয়া যায়। ডিম, বাদাম, কোকো, ডুমুর, নারিকেল, সবুজ সব্জি ইত্যাদি হইতে আমরা খাণ্ডের সঙ্গে লোহা সংগ্রহ করি।

(v) সাধারণ লবণ—আমরা যথেষ্ট পরিমাণে অজৈব লবণ খাদ্য পদার্থরূপে গ্রহণ করি। দুধ, নারিকেল, ডাল, সব্জি ইত্যাদিতেও সাধারণ লবণ (NaCl) থাকে। আমাদের গ্যাস্ট্রিক রসের হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড এই সাধারণ লবণ হইতে উৎপন্ন হয়। ঘর্ষরূপে প্রচুর সাধারণ লবণ দেহ হইতে নির্গত হইয়া যায় বলিয়া গ্রীষ্মপ্রধান দেশের খাণ্ডে লবণ বেশি পরিমাণে প্রয়োজন।

১ 5 ভিটামিন : 1498 খ্রীষ্টাব্দে উদ্ভাষণ অন্তরীপ ঘুরিয়া ভাস্কো-ডা-গামা যখন ভারতে পৌঁছেন তখন দেখা যায় তাঁহার 160 জন নাবিকের মধ্যে 60 জন নাবিকের স্কাভী নামক রোগে মৃত্যু ঘটিয়াছে। নাবিকদের পূর্বে বিশেষভাবে স্কাভী রোগে মৃত্যু ঘটত। 1912 খ্রীষ্টাব্দের পর ভিটামিন আবিষ্কারের ফলে জানা যায় যে, ভিটামিনের অভাবেই স্কাভী রোগের আক্রমণ ঘটে। বর্তমানে নাবিকদের ভিটামিন-সমৃদ্ধ শাকসব্জি ও টাটকা ফল সরবরাহ করিয়া স্কাভী রোগ হইতে রক্ষা করা সম্ভব হইয়াছে।

ভিটামিনের কোন খাদ্যমূল্য নাই। কিন্তু আমাদের দেহের পুষ্টিসাধনের প্রভাবকরূপে এবং দেহকে রোগ-ব্যাধির হাত হইতে রক্ষা করার প্রয়োজনে ভিটামিন নামক পদার্থ একান্ত অপরিহার্য।

কয়েকটি ভিটামিন এখন আমাদের সুপরিচিত। এই ভিটামিনগুলি বিভিন্ন জৈবযোগ।

(i) **ভিটামিন-এ**—ইহা দেহের পুষ্টিসাধনে এবং রোগ-ব্যাধির হাত হইতে দেহরক্ষায় সহায়তা করে। এই ভিটামিনের অভাব ঘটিলে চক্ষুরোগ, পাইণ্ডরিয়া, চর্মরোগ এমন কি ক্ষয়রোগ ও অল্পপ্রদাহের প্রাদুর্ভাব ঘটিতে পারে। মাখন, ডিমের হলুদ অংশ, কড মাছের তেল, হাঙ্গর-তেল, চিতল ও কুই এবং ইলিশ মাছের তেল, টাটকা শাকসব্জি, বাধা কপি, পালং, টম্যাটো, বেগুন, গাজর ইত্যাদিতে ভিটামিন-এ পাওয়া যায়। **ক্যারোটিন** নামক এক প্রকার পদার্থ এই ভিটামিনের অভাব পূরণ করিতে পারে।

(ii) **ভিটামিন-বি**—ইহা দেহকে পুষ্ট করে ও সতেজ রাখে। ইহার অভাবে বেরিবেরি রোগ হয়। আঁকাড়া-চাল, অঙ্কুরিত গম, মাছ, ডাল ও শাকসব্জিতে এই ভিটামিন পাওয়া যায়। চাল বেশী ধুইলে বা ভাতের ফেন ফেলিয়া দিলে ভাতে ভিটামিন বি'র অভাব ঘটে।

(iii) **ভিটামিন-সি**—ইহার অভাব স্কাভী রোগের কারণ। দাঁতের গোড়া ফোলা, মাথাধরা, রক্তপাত, থিচুনি ইত্যাদি এই রোগের লক্ষণ। লেবু, টম্যাটো, পালংশাক, অঙ্কুরিত মূগ ও ছোলা, আমলকী ইত্যাদিতে ভিটামিন-সি পাওয়া যায়।

(iv) **ভিটামিন-ডি**—ইহা দেহের পুষ্টিসাধন ও অস্থিগঠনের সহায়ক। ইহার অভাবে অস্থি গঠনে বিঘ্ন ঘটে এবং রিকেট রোগ দেখা দেয়। কডলিভার ও হাঙ্গর লিভার এবং করাত মাছের লিভারের তেলে এই ভিটামিন পাওয়া যায়। সূর্যালোকের আলট্রাভায়লেট রশ্মি'চামড়ার উপরে পড়িলে ভিটামিন-ডি তৈরী হয়। এজন্য শিশুদের পক্ষে রৌদ্র-সেবন বিশেষ উপকারী।

(v) **ভিটামিন-ই**—এই ভিটামিনের অভাবে জীবের প্রজনন ক্ষমতা ক্ষুণ্ণ হয়। দুধ, মাংস ও শাকসব্জিতে ভিটামিন-ই পাওয়া যায়।

(vi) **ভিটামিন-জি**—ইহা দেহের পুষ্টিসাধনে সহায়তা করে। দুধ, ডিম, শাকসব্জিতে ইহা পাওয়া যায়।

(vii) **ভিটামিন-কে**—ইহা রক্তপাত ঘটিলে রক্ত জমাইয়া রক্তক্ষরণ বন্ধ করে। শাকসব্জি ইহার আধার।

বিভিন্ন খাদ্যদ্রব্যের ভিটামিন

এখানে কয়েকটি প্রধান খাদ্যের ভিটামিন-মূল্য দেখানো হইল। সংকেত-গুলির অর্থ এইরূপ :

+	আছে
++	মাঝারি পরিমাণ
+++	যথেষ্ট
—	নাই বলিলেও চলে

	এ-ভিটামিন	বি-১ ভিটামিন	সি-ভিটামিন	বি-২ ভিটামিন
চাল (পালিশ করা)	—	—	—	—
চাল (কলে ছাঁটা)	+	++	—	+
আটা	+	+++	—	+
মুগ	+	++	—	++
মসুর	++	++	—	+++
দুধ	+++	+	++	+++
লিভার	+++	+	+	+++
কডলিভার তেল	+++	—	—	++
ভিয়	+++	+	—	+++
মাছ	+	+	—	+
মাংস	+	+	—	+
কমলালেবু	—	+	+++	+
টম্যাটো	+	+	+++	+
আলু (সিদ্ধ)	++	++	++	+
লেবু	—	+	+++	+
আপেল	+	+	++	++
অঙ্কুরিত মুগ ও ছোলা	+	++	+	+
আম	+++	++	+++	++
কুমড়া	++	+	+	—
গুড়	+	—	—	—
চিনি	—	—	—	—
নারিকেল	+	++	—	++
কলা	+	++	++	++
পালং শাক	+++	+	++	++
শুলাভ (লেটুস শাক)	+	++	++	++
পেঁয়াজ	—	+	++	+
গাজর	+++	++	++	++

৬. জল ও অক্সিজেন : আমাদের দেহের প্রায় 60 % অংশ জল দ্বারা গঠিত। খাদ্য, লবণ ও ভিটামিনকে সমস্ত দেহে সঞ্চালিত করিতে এবং বিক্রিয়া

ঘটাইতে জল সহায়তা করে। জল সমস্ত দেহকে বিধৌত করিয়া বহু দূষিত পদার্থ ঘাম ও মূত্রের সঙ্গে দেহ হইতে নির্গত করিয়া দেয়। বায়ুর অক্সিজেন রক্তে সঞ্চালিত হইয়া আমাদের দেহে জীবন ক্রিয়ায় সহায়তা করে এবং বহু দূষিত গ্যাস নিঃশ্বাসরূপে দেহ হইতে নির্গত করিয়া দেয়।

আমাদের কয়েকটি প্রধান খাদ্যের কার্বোহাইড্রেট, ফ্যাট ও প্রোটিনের শতকরা পরিমাণ এবং উহাদের শক্তি যোগাইবার ক্ষমতা নিম্নে দেওয়া হইল।

খাদ্য	কার্বোহাইড্রেট	ফ্যাট	প্রোটিন	জৈবিক	Ca	P	Fe mg/100 g	কার্বোহাইড্রেট ক্যালোরী	প্রতি 100 গ্রাম
কলে ছাঁটা সিদ্ধ চাল	79.1	0.4	6.0	0.8	.01	.15	2.2	346	
গম (আটা)	72.2	1.7	12.1	1.8	.04	.32	7.2	353	
ভাল মন্তর (lentil)	59.7	.7	25.1	4	.13	.25	2	346	
মুগ	56.6	1.1	19.7	4.5	.07	.3	4.4	315	
আলু (74% জল)	22.9	.1	1.6	.6	.01	.03	.7	99	
বেগুন (92% জল)	6.4	.3	1.3	.5	.02	.06	1.3	34	
মিঠা আলু (68% জল)	34	.3	1.2	1	.02	.05	.8	132	
কাঁচা কলা (83% জল)	14.7	.2	1.4	.5	.01	.02	.6	66	
কুমড়া (92% জল)	5.3	.1	1.4	.6	.01	.03	.7	28	
ফুলকপি (89% জল)	5.3	.4	3.5	1.4	.03	.06	1.3	39	
বাঁধকপি (90% জল)	6.3	.1	1.8	.6	.03	.85	.8	33	
পেঁয়াজ (84% জল)	13.2	.1	1.8	.6	.04	.06	1.2	61	
টম্যাটো (92% জল)	4.5	.1	1.9	.7	.12	.04	2.4	27	
নারিকেল (36.3% জল)	1.3	41	4.5	1	.01	.24	1.7	444	
বাদাম (.5% জল)	105	58.9	20.8	2.9	.23	.49	3.5	655	
কলা (পাকা 61% জল)	39.4	.2	1.3	.7	.01	.05	.4	153	
আপেল (86% জল)	13.4	.1	.3	.3	.01	.02	1.7	56	
লেবু (85% জল)	11.1	.9	.1	.3	.07	.10	2.3	57	
কমলা লেবু (87% জল)	10.6	.3	.9	.4	.05	.02	.1	49	
পাকা আম (86% জল)	11.8	.1	.6	.3	.10	.02	.3	50	
হাঁসের ডিম (71% জল)	0.7	13.7	13.5	.1	.07	.26	3	180	
পাঁঠার মাংস (71% জল)	0.5	13.3	18.5	1.3	.15	.15	3.5	194	
মাঝারি মাছ (78% জল)	0.2	1.6	21.5	0.2	.06	.41	2.3	100	
মুরগির মাংস (72% জল)	0.3	.6	25.6	1.3	.03	.25	—	109	
গরুর ছূধ (87.6% জল)	4.8	3.6	3.3	0.7	.12	.09	0.2	65	
মহিষের ছূধ (81% জল)	5.1	8.8	4.3	.8	.21	.13	0.2	117	

100 গ্রাম = 3.5 আউন্স

সুস্বাদু বা ব্যালেন্সড ডায়েট (Balanced diet)

মানুষের দেহ গড় হিসাবে নিম্নলিখিত মৌলিক পদার্থ দ্বারা গঠিত :

অক্সিজেন—65 %	ফসফরাস—1 %
কার্বন—18 %	পটাসিয়াম—0.35 %
হাইড্রোজেন—10 %	সালফার—0.25 %
নাইট্রোজেন—3 %	সোডিয়াম—0.15 %
ক্যালসিয়াম—1.5 %	ক্লোরিন—0.15 %

লৌহ, ম্যাগনেসিয়াম, আয়োডিন, সিলিকন ইত্যাদি—1.6 %

এই সমস্ত মৌলগুলি বিভিন্ন জৈবযোগ্যরূপে মানবদেহে সংগঠিত থাকে। আমাদের দেহে এই সমস্ত জৈবযোগ্য গঠিত হয় কার্বোহাইড্রেট, স্নেহ-পদার্থ ও প্রোটিন জাতীয় পদার্থ হইতে উপাদান সংগ্রহ করিয়া।

কোন খাদ্যের মূল্য নির্ধারণ করা হয় সেই খাদ্যের তাপ সৃষ্টি করিবার ক্ষমতা দ্বারা। খাদ্যদ্রব্যের ওজন মাপা হয় পাউণ্ড বা কিলো হিসাবে, সেরূপ খাদ্য কত পরিমাণ তাপ সৃষ্টি করিতে সক্ষম সেই তাপমাত্রা মাপা হয় ক্যালোরী রূপে। তাপ-বিজ্ঞানে যে-মাত্রায় ক্যালোরীর হিসাব নির্ধারিত হয় খাদ্য-বিজ্ঞানে সেই ক্যালোরীর মাত্রা 1000 গুণ বেশি।

খাদ্যের গুরুত্ব খাদ্যের ওজনের উপর নির্ভর করে না, নির্ভর করে তাপ সৃষ্টি করার ক্ষমতার উপরে। তাই, খাদ্যের মাত্রা মাপা হয় ক্যালোরী রূপে। খাদ্যের পরিমাণ বয়স ও বৃত্তির উপরে নির্ভর করে। কোন বৃত্তির লোকের জন্য কত পরিমাণ ক্যালোরী তথা, তাপ সৃষ্টিকারী খাদ্যের প্রয়োজন তাহার তালিকা হইতে দেখা যায় :

(i) পুরুষ : 120 পাউণ্ড ওজন :

লঘু শ্রম	মধ্যম শ্রম	কঠোর শ্রম
2400	3000	3600

(ii) নারী : 100 পাউণ্ড ওজন :

লঘু শ্রম	মধ্যম শ্রম	কঠোর শ্রম
2100	2500	3000

(iii) বালক : 12 হইতে 15 বৎসর বয়স : 2400

তরুণ : 15 হইতে 21 বৎসর বয়স : 2400

বিভিন্ন শ্রেণীর খাদ্যদ্রব্য বিশ্লেষণে দেখা যায় কার্বোহাইড্রেট, প্রোটিন ও ফ্যাটের তাপ উৎপাদনের আত্মপাতিক ক্ষমতা যথাক্রমে—4, 4, 9 ; অর্থাৎ

ফ্যাটের ক্যালোরী-মূল্য কার্বোহাইড্রেট ও প্রোটিনের প্রায় দ্বিগুণ। এই হিসাবে একজন পূর্ণবয়স্ক ব্যক্তির জন্য 2700—2800 ক্যালোরী-মূল্য অনুযায়ী দৈনিক খাদ্যের প্রয়োজন। যথা :

কার্বোহাইড্রেট—	350 গ্রাম
প্রোটিন—	65 গ্রাম
স্নেহ পদার্থ—	60 গ্রাম

বিভিন্ন আহার্য দ্রব্যের মধ্যে কার্বোহাইড্রেট, প্রোটিন ও স্নেহ-পদার্থের পরিমাণ বিভিন্ন। তাই, বিভিন্ন আহার্য দ্রব্য এমনভাবে এবং এমন পরিমাণে মিশ্রিত করিয়া খাদ্যের তালিকা তৈরী করা প্রয়োজন যাহাতে সেই আহার্য হইতে প্রয়োজনীয় কার্বোহাইড্রেট, প্রোটিন ও স্নেহ-পদার্থ, খনিজ দ্রব্য ও ভিটামিন পাওয়া যায়। •

প্রয়োজনীয় কার্বোহাইড্রেট, প্রোটিন ও স্নেহ-পদার্থ এবং খনিজ পদার্থ ও ভিটামিন সরবরাহকারী মিশ্রিত আহার্য দ্রব্যকেই স্বস্থ খাদ্য বা ব্যালেন্সড ডায়েট বলা হয়।

স্বস্থ খাদ্যের কোন সুনির্দিষ্ট তালিকা রচনা করা সম্ভব নয়। এইরূপ তালিকা বিভিন্ন দেশের খাদ্যের রুচি ও খাদ্য দ্রব্যের উপরে নির্ভর করে। কুন্সুর ল্যাশগ্যাল ল্যাবরেটরী হইতে প্রকাশিত স্বস্থ খাদ্য তালিকার সূচী নিম্নরূপ :

খাদ্যশস্য	14 আউন্স	দুধ	10 আউন্স
ডাল	3 আউন্স	চিনি ও গুড়	2 আউন্স
শাকসব্জি	4 আউন্স	বনস্পতি, ঘি	
মূলজাতীয় সব্জি	3 আউন্স	মাখন ইত্যাদি	2 আউন্স
অগ্ন্যাগ্ন সব্জি	3 আউন্স	মাছ ও মাংস	3 আউন্স
ফল	3 আউন্স	ডিম	একটি

এরূপ স্বস্থ খাদ্য সাধারণের পক্ষে সংগ্রহ করা সম্ভব নয়। মধ্যবিত্ত বাঙালীর পক্ষে গড়-খাদ্যতালিকা নিম্নরূপ :

কলে-ছাঁটা চাপ	10 আউন্স	ঘি	1 আউন্স
ডাল	3 আউন্স	দুধ	8 আউন্স
তরকারী	6 আউন্স	চিনি	3 আউন্স
শাকসব্জি	4 আউন্স	মাছ	2 আউন্স
তেল	2 আউন্স	লবণ, মসলা ইত্যাদি	

এই খাদ্যসমূহের তাপ-মূল্য 2650 ক্যালোরী।

খাদ্যের পচন (Digestion of food)

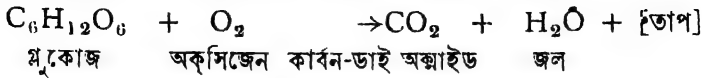
আমরা যে সমস্ত খাদ্যদ্রব্য গ্রহণ করি উহা **এনজাইম** নামের একপ্রকার জৈব অণুঘটক দ্বারা বিশ্লেষিত হয়। এই বিশ্লেষিত খাদ্যদ্রব্য দেহযন্ত্র হইতে নিঃসৃত বিভিন্ন অ্যাসিড ও ক্ষারকীয় পদার্থের জারণ-ক্রিয়ায় রূপান্তরিত হইয়া যায় এবং শেষ পর্যন্ত অংশত কার্বন ডাই-অক্সাইড ও জলরূপে জারিত হইয়া দেহে তাপ ও শক্তি সৃষ্টি করে, অংশত দেহকোষের গঠন ও পুষ্টিসাধন করে ; অংশত স্নেহ পদার্থরূপে দেহে সঞ্চিত থাকে এবং অবশিষ্টাংশ অপ্রয়োজনীয় পদার্থ হিসাবে মূত্র ও ঘর্মরূপে দেহ হইতে নির্গত হইয়া যায়।

খাদ্য গ্রহণ ও চর্বনের সঙ্গে সঙ্গে মুখে **ক্ষারধর্মী লাল** বা **স্যালাইভা** (saliva) নিঃসৃত হইয়া খাদ্যদ্রব্য আর্দ্র বিশ্লেষিত করে এবং এনজাইমের সহায়তায় আংশিক ভাবে **মলটোজ** নামের চিনিতে পরিণত করে। অন্ত্রনাগী দ্বারা মুখের শক্ত খাদ্য **পাকস্থলীতে** প্রবেশ করে। পাকস্থলীর পেপী সংকোচনের ফলে **গ্যাস্ট্রিক রস** (gastric juice) নির্গত হয়। এই গ্যাস্ট্রিক রসে 0.4—0.5 % HCl এবং এক বিশেষ ধরনের এনজাইম থাকে। চব্বিশ ঘণ্টায় প্রায় 7—9 কিলোগ্রাম গ্যাস্ট্রিক রস ক্ষরিত হয়। এখানে **প্রোটিন** আর্দ্র বিশ্লেষিত হইয়া **পেপটোন** (peptone) নামক পদার্থে এবং অম্লান্ত সরল যৌগে পরিণত হয়। **স্টার্চ** জাতীয় পদার্থও আংশিকভাবে মলটোজে পরিণত হয়।*

পাকস্থলীর অর্ধ-তরল ও অর্ধ-জীর্ণ খাদ্য ক্রমশ নিচের দিকে ন্যূমিয়া ক্ষুদ্র অস্ত্রে স্থানলাভ করে। এখানে কার্বোহাইড্রেট ও প্রোটিন এবং স্নেহ পদার্থ গল **ব্লাডার** হইতে প্রচুর পরিমাণে ক্ষরিত **পিত্ত রস** (bile), অগ্ন্যাশয় বা প্যানক্রিয়াস হইতে নিঃসৃত **অগ্ন্যাশয় রস** এবং ক্ষুদ্র-অস্ত্রের বিল্লী হইতে নির্গত রস দ্বারা বিকৃত হয়। এই রসগুলি ক্ষারধর্মী এবং ইহা গ্যাস্ট্রিক রস হইতে নির্গত অ্যাসিডকে প্রশমিত করিয়া দেয়। এই রসগুলি বিভিন্ন এনজাইমের সাহায্যে (i) স্টার্চকে মলটোজ চিনিতে এবং মলটোজকে **গ্লুকোজে**, (ii) প্রোটিনকে বিভিন্ন **অ্যামিনো অ্যাসিডে** এবং (iii) স্নেহ পদার্থকে বিভিন্ন **ফ্যাটি অ্যাসিড** ও **গ্লিসারল** অ্যালকোহলে পরিণত করে। অবশিষ্ট অপ্রয়োজনীয় জীর্ণ খাদ্য **বৃহৎ-অস্ত্রে** প্রবেশ করে এবং মলরূপে নির্গত হইয়া যায়।

ক্ষুদ্র অস্ত্রে যে **গ্লুকোজ** তৈরী হয় তাহা লিভারে সঞ্চিত হইয়া **গ্লাইকোজেন** নামেব প্রাণীজ স্টার্চে পরিণত হয় এবং লিভারে সঞ্চিত থাকে। প্রয়োজন

অম্লযায়ী এই গ্রাইকোজেন বিভিন্ন মাংসপেশীতে সঞ্চারিত হয় এবং পুনরায় গ্লুকোজে পরিণত হইয়া অস্তিম পর্ধায়ে রক্তের অক্সিজেনের সঙ্গে মিলিত CO_2 ও H_2O অণুতে পরিণত হইয়া তাপ সৃষ্টি করে। যথা :



ফ্যাটি অ্যাসিড পুনরায় চর্বিতে পরিণত হইয়া ত্বকের নীচে সঞ্চিত থাকে এবং দেহে খাওয়ার অভাব ঘটিলে দেহ এই চর্বি খাদ্যরূপে গ্রহণ করে। অ্যামিনো অ্যাসিড দেহকোষ পুষ্টি ও বর্ধিত করে। অতিরিক্ত অ্যামিনো অ্যাসিড লিভারে স্থান লাভ করিয়া গ্লুকোজে পরিণত হয় এবং রক্তের মাধ্যমে এই গ্লুকোজ তাপ ও শক্তি সৃষ্টি করার জন্য মাংসপেশীকে গ্লুকোজ সরবরাহ করে। বস্তুত লিভার রক্তস্রোতে গ্লুকোজের সরবরাহ নিয়ন্ত্রিত করিয়া শরীরের শোধনাগারের কাজ করে।

এইভাবে খাদ্য আমাদের পাকাশয়ে দেহের তাপসঞ্চার ও পুষ্টিসাধনের কাজ সম্পন্ন করে।

অনুশীলনী

1. আমাদের খাদ্যে প্রয়োজন হয় কেন ? খাদ্যে শ্রেণীবিভাগ কব।
2. কি প্রয়োজনে আমরা কার্বোহাইড্রেট, স্নেহ-পদার্থ ও প্রোটিন খাদ্যরূপে গ্রহণ কব ? কোন কোন আভ্যন্তরীণ রূপে একরূপ খাদ্য পাওয়া যায় ?
3. আমাদের খাদ্যে খনিজ পদার্থ এবং জল ও অক্সিজেনের প্রয়োজন হয় কেন ?
4. ভিটামিন কি ? আমাদের খাদ্যে ভিটামিনের প্রয়োজন হয় কেন ? ভিটামিন-এ, বি, সি এবং ডি-ব মূল্য কি ?
5. সুষম খাদ্যের অর্থ কি ? খাদ্যে কোন মূল বিষয়ের উপর সুষম খাদ্যের তালিকা নির্ভর কবে ? কিভাবে সুষম খাদ্যে তালিকা প্রস্তুত কবা যায় ?
6. কিভাবে আমাদের খাদ্যে পচন-ক্রিয়া সম্পন্ন হয় ? মূল বাসায়নিক প্রক্রিয়াগুলি উল্লেখ কব ?

Questions to be discussed

1. What is balanced diet ? What are the functions of diet ? What are the essential classifications of food ?
2. What are the functions of carbohydrate, protein, fat and mineral salts ? How do vitamins help maintaining our health ?
3. What is vitamin ? What are their functions ? Name a few vitamins and their specific functions.
4. Give a simple description of the process of digestion of food in human stomach.

পরিশিষ্ট

মৌলিক পদার্থের পর্যায় সারণী বা পিরিয়ডিক টেবল (Periodic classification or Table of Elements)

ইতিহাস : প্রাকৃতিক ও কৃত্রিম মৌলসহ মোট মৌলিক পদার্থের সংখ্যা বর্তমানে প্রায় এক শ' দুইটি (102)। যে সময়ে মাত্র পঞ্চাশটির মত মৌলিক পদার্থ আবিষ্কৃত হয় সে সময় হইতেই বিজ্ঞানীদের মনে প্রশ্ন উঠে,—মৌলিক পদার্থগুলিকে কি কোন বিশেষ সূত্র বা পদ্ধতি অনুযায়ী বিভিন্ন সমধর্মী শ্রেণীতে শৃঙ্খলাবদ্ধ করিয়া কোন টেবল বা চার্টরূপে সাজান যায় না ?

এরূপ উদ্দেশ্যে মৌলিক পদার্থগুলিকে ধাতু ও অধাতু তথা মেটাল ও নন-মেটালরূপে (metal and non-metal) দুইটি শ্রেণীতে ভাগ করার চেষ্টা হয়। কিন্তু দেখা যায় যে মৌলিক পদার্থের ধাতব ও অধাতব ধর্ম সম্পূর্ণ নয় বলিয়া এরূপ শ্রেণীভাগও সম্পূর্ণ এবং স্ননির্দিষ্ট হয় না।

সমধর্মী মৌলিক পদার্থগুলিকে শ্রেণীবদ্ধ করার সূত্র আবিষ্কারে 1817 সালে প্রথম চেষ্টা করেন জার্মান বিজ্ঞানী ডোবেরিনার (Dobereiner)। তিনি লক্ষ্য করেন যে, যে-কোন সমধর্মী তিনটি মৌলিক পদার্থের নিম্নতর ও উচ্চতর পারমাণবিক ওজনের মৌল দুইটির ওজন যোগ করিয়া দুই সংখ্যা দ্বারা ভাগ করিলে যে মধ্যসংখ্যা পাওয়া যায় তাহা মধ্যবর্তী মৌলের পারমাণবিক ওজনের প্রায় সমান। তিনি এই সূত্রটির নাম দেন **ত্রয়ীসূত্র** বা **ল অব ট্রায়্যাডস** (Law of Triads)। এই সূত্র অনুযায়ী উদাহরণ স্বরূপ বলা যায় যে সমধর্মী ক্লোরিন, ব্রোমিন ও আইয়োডিনের স্থায় তিনটি মৌলের প্রথম ও তৃতীয় মৌলের পারমাণবিক ওজনের যোগফলকে দুই দিয়া ভাগ করিলে যে সংখ্যা পাওয়া যায় তাহা ব্রোমিনের পারমাণবিক ওজনের প্রায় সমান। ত্রয়ী মৌল লিথিয়াম, সোডিয়াম ও পটাসিয়ামের ক্ষেত্রেও এই নীতি প্রযোজ্য। যথা ;

$$\text{Cl} - 35.5, \text{Br} - 80, \text{I} - 127 ; \frac{\text{Cl}_{35.5} + \text{I}_{127}}{2} = 81 (\text{Br} = 80)$$

$$\text{Li} - 6.94, \text{Na} - 23, \text{K} - 39.1 ; \frac{\text{Li}_{6.94} + \text{K}_{39.1}}{2} = 22.92 (\text{Na} = 23)$$

ক্যালসিয়াম, স্ট্রনসিয়াম ও ব্যারিয়াম ত্রয়ী-মৌলের পক্ষেও এই ত্রয়ী সূত্র প্রয়োগ করা যায়। কিন্তু এই সূত্র সমস্ত মৌলিক পদার্থের ক্ষেত্রে সাধারণভাবে প্রযোজ্য নয় বলিয়া ইহা মৌলিক পদার্থগুলিকে শ্রেণীবদ্ধ করার পক্ষে সন্তোষজনক সূত্র নয়।

মৌলিক পদার্থগুলিকে সমধর্মী মৌলে শ্রেণীবদ্ধ করার উদ্দেশ্যে পরবর্তীকালে নানাভাবে চেষ্টা করা হয়। এরূপ প্রচেষ্টার মধ্যে ব্রিটিশ বিজ্ঞানী নিউল্যান্ডের (Newland) অবদান বিশেষভাবে উল্লেখযোগ্য। 1864 সালে তিনি একটি সূত্র প্রকাশ করিয়া বলেন :

মৌলিক পদার্থগুলিকে পরপর উচ্চতর পারমাণবিক ওজন অনুযায়ী যদি পংক্তিবদ্ধ করিয়া সাজান যায় তাহা হইলে যে-কোন একটি মৌলিক পদার্থ হইতে গণনা আরম্ভ করিলে পরবর্তী অষ্টম সংখ্যক মৌল ভৌত ও রাসায়নিক ধর্মে প্রথম মৌলটির অনুরূপ হইবে। প্রতি অষ্টম পদার্থের ক্ষেত্রে এরূপ সমধর্মী পদার্থের পুনরাবর্তন ঘটে সঙ্গীতের সুর-সপ্তক-সূত্র অনুযায়ী।

সঙ্গীতে 'সা'-গ্রাম হইতে গণনা সুর করিলে অষ্টম গ্রাম 'রা'রূপে পুনরায় সমধর্মী 'সা'-গ্রাম পাওয়া যায়। সেইরূপ মৌলিক পদার্থগুলিকে পরপর উচ্চতর পারমাণবিক ওজন অনুযায়ী পংক্তিবদ্ধ করিয়া সাজাইলে যে কোন মৌলিক পদার্থ হইতে গণনা সুর করিলে পরবর্তী অষ্টম মৌলটি প্রথম মৌলের সমধর্মী হইবে। নিউল্যান্ড এই সূত্রটির নাম দেন অষ্টক সূত্র বা ল অব অক্টেভস্ (Law of Octaves)। এই সূত্র অনুযায়ী মাত্র 17টি মৌলকে মোটামুটি শ্রেণীবদ্ধ করা সম্ভব,—প্রতিটি মৌলের ক্ষেত্রে সাধারণভাবে এই সূত্রটি প্রযোজ্য নয়। যথা :

1 H	2 Li	3 Be	4 B	5 C	6 N	7 O
8 F	9 Na	10 Mg	11 Al	12 Si	13 P	14 S
15 Cl	16 K	17 Ca	18 Cr	19 Ti	20 Mn	21 Fe

এই তালিকাতেই দেখা যায় যে 1, 8 এবং 15 সংখ্যার হাইড্রোজেন, ফ্লোরিন ও ক্লোরিন, 2, 9 এবং 16 সংখ্যার লিথিয়াম, সোডিয়াম ও ক্যালসিয়াম ইত্যাদি সমধর্মী। কিন্তু ম্যাঙ্গানীজ নাইট্রোজেন বা ফসফরাসের এবং আয়রন অক্সিজেন বা সালফারের সমধর্মী নয়। নিউল্যান্ডে অনেকখানি অগ্রসর হইলেও, পরবর্তী গবেষণার অভাবে পর্যায় সারণীর যথার্থ সূত্র আবিষ্কার করিতে সক্ষম হন নাই।

মেণ্ডেলিফের পর্যায়-সূত্র

পর্যায় সারণী বা মৌলিক পদার্থগুলিকে সমধর্মী শ্রেণীতে বিভক্ত করিয়া শৃঙ্খলাবদ্ধ করিবার মূল সূত্র আবিষ্কারের রুতিহ রুশ বিজ্ঞানী মেণ্ডেলিফের

[Mendeleeffe or Mendeleev]। 1869 মালে মেণ্ডালিফ পর্যায় সারণীর সূত্র আবিষ্কার করেন। তিনি এক একটি কার্ডের উপরে এক একটি মৌলিক পদার্থের পারমাণবিক ওজন ও ইহাদের বিশেষ ধর্মগুলি লিপিবদ্ধ করেন। এই কার্ডগুলি তিনি নানা নকশায় এবং নানা চার্টে বারবার সজ্জাইবার চেষ্টা করেন। শেষ পর্যন্ত দীর্ঘ পরিশ্রমের পরে একটি বিশেষ পদ্ধতিতে মৌলিক পদার্থগুলি সাজাইয়া পর্যায় সারণী তথা মৌলিক পদার্থগুলিকে কয়েকটি সমধর্মী শ্রেণীতে সূক্ষ্মখলিত করার মূল সূত্রটি তিনি আবিষ্কার করিতে সক্ষম হন।

মৌলিক পদার্থগুলি পরপর উচ্চতর পারমাণবিক ওজন অনুযায়ী পংক্তিবদ্ধ করিয়া সাজাইবার পরে তিনি লক্ষ্য করেন যে এক একটি বিশেষ সংখ্যার বাবধানে মৌলিক পদার্থগুলি মোটামুটি সমধর্ম অনুযায়ী পুনরাবৃত্ত হয়। অর্থাৎ, পারমাণবিক ওজনের নিম্নতর হইতে উচ্চতর ক্রমে অনুযায়ী পংক্তিবদ্ধ করিয়া সাজাইলে মৌলিক পদার্থগুলির ধর্মে পর্যায় অনুক্রমিক পুনরাবর্তন পদ্ধতি বা পিরিয়ডিসিটি (Periodicity) দেখা যায়। মেণ্ডালিফ যে সূত্রটি আবিষ্কার করেন তাহা পর্যায় সূত্র বা পিরিয়ডিক ল (Periodic Law) নামে পরিচিত। এই সূত্রটি বলে :

বিভিন্ন মৌলিক পদার্থের ভৌতিক ও রাসায়নিক ধর্মাবলী পর্যায়ক্রমে ইহাদের পারমাণবিক ওজন বা অ্যাটমিক ওয়েট অনুযায়ী পুনরাবৃত্ত হয়।

এই সূত্রটি ব্যাখ্যা করিলে সাধারণ এই দাঁড়ায় যে, প্রথমত, মৌলিক পদার্থের মৌলিকত্ব অর্থাৎ ইহাদের মূল ধর্ম পারমাণবিক ওজনের উপরে নির্ভরশীল, দ্বিতীয়ত, বিভিন্ন মৌলিক পদার্থের ধর্ম শুধু এককভাবে পারমাণবিক ওজনের উপরে নির্ভরশীল নয়—পর্যায়ক্রমে নির্ভরশীল অর্থাৎ এক একটি পর্যায়ের সংখ্যা অনুযায়ী মৌলিক পদার্থের সমধর্ম পুনরাবৃত্ত হয়।

মেণ্ডালিফের সূত্র অনুযায়ী মৌলিক পদার্থের যে শ্রেণীবদ্ধ তালিকা বা চার্ট তৈরী করা হইয়াছে তাহাকে মৌলিক পদার্থের পর্যায় সারণী বা পর্যাবৃত্ত তালিকা বা পর্যাবৃত্ত শ্রেণী ভাগ তথা পিরিয়ডিক টেবল, বা পিরিয়ডিক চার্ট, বা পিরিয়ডিক ক্লাসিফিকেশন অব এলিমেন্টস (Periodic Table or Periodic Chart or Periodic Classification of Elements)।

পরপৃষ্ঠায় একটি মোলের পর্যায় সারণী বা পিরিয়ডিক চার্ট বা পিরিয়ডিক চার্ট বা টেবল দেওয়া হইল :

SHORT PERIODIC TABLE .

GROUPS																	
PERIODS	SERIES	I		II		III		IV		V		VI		VII		VIII	O
		a	b	a	b	a	b	a	b	a	b	a	b	a	b		
1	1	H 1												H 1			He 2
2	2	Li 3		Be 4		B 5		C 6		N 7		O 8		F 9			Ne 10
3	3	Na 11		Mg 12		Al 13		Si 14		P 15		S 16		Cl 17			Ar 18
4	4 5	K 19		Ca 20		Sc 21		Ti 22		V 23		Cr 24		Mn 25		Fe 26	Kr 36
5	6 7	Rb 37		Sr 38		Y 39		Zr 40		Nb 41		Mo 42		Tc 43		Ru 44	Xe 54
6	8 9	Cs 55		Ba 56		Rare Earth 57-71		Hf 72		Ta 73		W 74		Re 75		Os 76	Rn 86
7	10	Fr 87		Ra 88		Ac 89		Th 90		Pa 91		U 92					

পর্যায় সারণী বা পিরিয়ডিক টেবল-এর বর্ণনা (Description of Periodic Table)

মৌলিক পদার্থগুলি ক্রম-উচ্চতর পারমাণবিক ওজন অনুযায়ী বিভিন্ন পর্যায়ে পংক্তিবদ্ধ করিয়া সাজাইলে যে চার্ট বা টেবল অর্থাৎ-পদার্থের পর্যায় তালিকা রচিত হয় তাহাতে থাকে সাতটি পর্যায় বা পিরিয়ড (Period) এবং নয়টি শ্রেণী বা গ্রুপ (Group)। তালিকা বা টেবলে পাশাপাশিভাবে স্থাপিত মৌলিক পদার্থের পংক্তিকে বলা হয় পর্যায় বা পিরিয়ড। উপরে-নিচে লম্বভাবে স্থাপিত মৌলিক পদার্থের সারণীকে বলা হয় শ্রেণী বা গ্রুপ।

মৌলের পর্যায়-তালিকা পর্যবেক্ষণে দেখা যায় যে হাইড্রোজেন ব্যতীত প্রতিটি পর্যায় বা পিরিয়ড শুরু হয় অ্যালকালী বা ক্ষারীয় ধাতু দ্বারা এবং শেষ হয় ইনার্ট বা নিষ্ক্রিয় মৌলে।

চার্ট বা তালিকার সাতটি পর্যায় অল্পরূপভাবে বর্ণনা করা যায় :

পর্যায় বা পিরিয়ডের ক্রম	পর্যায় বা পিরিয়ডের বিবরণ	নির্দিষ্ট পর্যায়ে মৌলের সংখ্যা	প্রাসঙ্গিক ও প্রান্তিক মৌল
1	অতি ক্ষুদ্র পর্যায়	2	H \longleftrightarrow He
2	ক্ষুদ্র পর্যায়	8	Li \longleftrightarrow Ne
8	ক্ষুদ্র পর্যায়	8	Na \longleftrightarrow Ar
4	দীর্ঘ পর্যায়	18	K \longleftrightarrow Kr
5	দীর্ঘ পর্যায়	18	Rb \longleftrightarrow Xe
6	অতি দীর্ঘ পর্যায়	32	Cs \longleftrightarrow Rn
7	অসম্পূর্ণ পর্যায়	12	Fr \longleftrightarrow Og

দ্বিতীয় ও তৃতীয় পর্যায়ে যে কোন মৌলিক পদার্থ হইতে গণনা শুরু করিলে অষ্টম মৌল ভৌত ও রাসায়নিক ধর্ম প্রথম মৌলের অনুরূপ হইবে, চতুর্থ ও পঞ্চম পর্যায়ে অষ্টাদশ মৌলে প্রথম মৌলের ধর্মের পুনরাবর্তন ঘটিবে, ষষ্ঠ পর্যায়ে দ্বা-ত্রিশতম মৌলে প্রথম মৌলের ধর্ম পুনরাবর্তন হইবে। যথা, দ্বিতীয়

ও তৃতীয় পর্যায়ে উদাহরণস্বরূপ লিথিয়াম, অষ্টম মৌল সোডিয়ামের এবং কার্বন পরবর্তী অষ্টম মৌল সিলিকনের সমধর্মী। অতরূপভাবে চতুর্থ ও পঞ্চম পর্যায়ে উদাহরণস্বরূপ পটাসিয়াম আঠার সংখ্যক রুবিডিয়াম এবং ব্রোমিন পরবর্তী অষ্টাদশ মৌল আইয়োডিনের সমধর্মী।

দ্বিতীয় ও তৃতীয় পর্যায়কে বলা হয় বিশিষ্ট মৌল বা টিপিক্যাল এলিমেন্টের পর্যায় (Periods of Typical elements) ; প্রকৃতিতে এরূপ মৌল প্রভূত পরিমাণে পাওয়া যায়। চতুর্থ ও পঞ্চম পর্যায় বা পিরিয়ড দুইটি করিয়া উপ-পংক্তি তথা জোড় ও বেজোড় পংক্তি (Even and Odd Series) রূপে বিভক্ত। ষষ্ঠ পর্যায়ে বা পিরিয়ডে 58 সংখ্যক মৌল সিরিয়াম হইতে 71 সংখ্যক মৌল লুটেসিয়ামকে বিরল মাটি (Rare Earth Elements) বলা হয়। এরূপ বিরল মাটি মৌল প্রকৃতিতে খুব সামান্য পরিমাণে পাওয়া যায় এবং রাসায়নিক ধর্মে ইহারা পরস্পরে বিশেষভাবে সদৃশ বা সমধর্মী। 92 সংখ্যক মৌল ইউরেনিয়ামের পরবর্তী সমস্ত মৌলগুলি কৃত্রিমভাবে প্রস্তুত করা সম্ভব। ইহারা তেজস্ক্রিয় ধর্মী বা রেডিও অ্যাকটিভ (Radio-active) এবং এরূপ মৌল-সারাকে বলা হয় ট্রান্স-ইউরেনিয়ামোত্তর মৌল (Trans-Uranic Elements)। সপ্তম পর্যায়ের মৌলগুলি অসম্পূর্ণ অর্থাৎ এই পর্যায়ে আরও নতুন মৌল কৃত্রিমভাবে তৈরী করিয়া আবিষ্কার করা সম্ভব।

মৌলের শ্রেণী বা গ্রুপের বর্ণনা (Description of Groups)

উপরে-নিচে স্থাপিত সারি বা স্তম্ভ অস্থায়ী মৌলগুলি নয়টি গ্রুপে বা শ্রেণীতে বিভক্ত। একটি শ্রেণীকে শূন্য-শ্রেণী বা জিরো গ্রুপ (Zero Group) বলা হয়। চতুর্থ, পঞ্চম ও ষষ্ঠ পর্যায়ভুক্ত মৌলগুলি আবার দুইটি করিয়া উপশ্রেণীতে (ক ও খ) (Sub-Group $a-b$) বিভক্ত। স্তত্রাং বলা যায় যে মোটামুটি 16টি সমধর্মী শ্রেণীতে মৌলিক পদার্থগুলি বিভক্ত। এক একটি শ্রেণী বা উপশ্রেণীর মৌলগুলি ভৌত ও রাসায়নিক ধর্মে মূলত সমধর্মী বা একরকম। প্রথম গ্রুপের ক-উপশ্রেণীর (a —Sub Gr.) মৌলগুলি তথা, লিথিয়াম হইতে আরম্ভ করিয়া ফ্রান্সিয়াম পর্যন্ত পদার্থগুলিকে ক্ষারীয় মৌল (alkaline) বলা হয়। ইহাদের ধর্ম মূলত এক রকম। সপ্তম শ্রেণীর খ-উপশ্রেণীর (b —Sub Gr.) ফ্লোরিন, ক্লোরিন, ব্রোমিন, আইয়োডিন ইত্যাদি মৌলগুলি মূলত সমধর্মী এবং ইহাদের তাই হ্যালোজেন গ্রুপ-মৌল নামে অভিহিত করা হয়। শূন্য-গ্রুপের

মৌলগুলির (Zero Gr.) কোন যোজন ক্ষমতা নাই,—তাই ইহারা কোন যৌগ গঠন করে না। এরূপ সমধর্মী মৌল শ্রেণীকে নিষ্ক্রিয় মৌল (Inert elements) নামে অভিহিত করা হয়। অষ্টম শ্রেণীতে এক-পংক্তিতে তিনটি করিয়া মৌল অবস্থিত। এক একটি শ্রেণী বা উপশ্রেণীর মৌলগুলি ভৌতিক ও রাসায়নিক প্রকৃতিতে মূলত সমধর্মী।

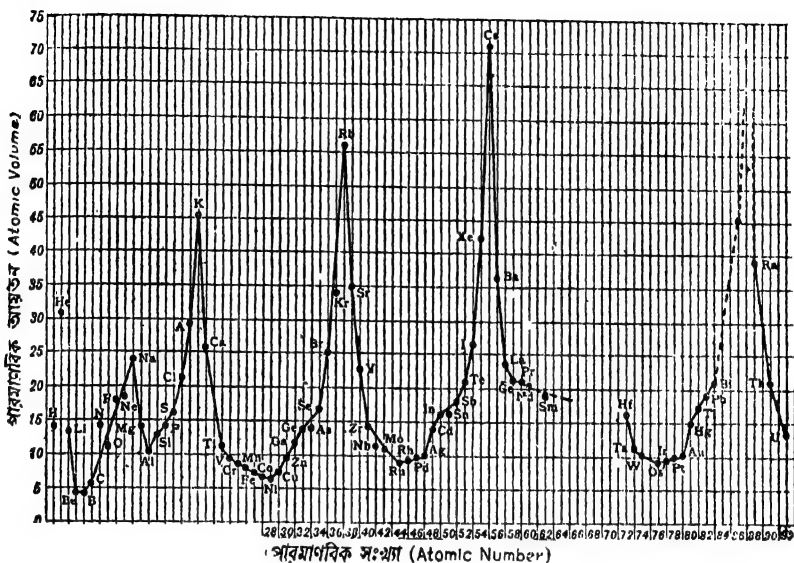
মৌল ধর্মের পর্যায়ক্রম

(Periodicity of Properties of Elements) :

বিভিন্ন পর্যায়ভুক্ত মৌলগুলির ক্ষেত্রে পরস্পর অবস্থিত মৌলে মৌল-ধর্ম ক্রমে ক্রমে পরিবর্তিত হয়। শ্রেণীবদ্ধ মৌলের ক্ষেত্রে মৌলগুলি মূলত সমধর্মী হওয়া সত্ত্বেও ইহাদের ধর্মের মাত্রা ক্রমানুসারে পরিবর্তিত হয়। প্রথম গ্রুপ বা শ্রেণীতে লিথিয়ামের সঙ্গে জলের বিক্রিয়া ঘটে ধীরে ধীরে কিন্তু গ্রুপের নিম্নতম স্থানে অবস্থিত ফ্রান্সিয়ামের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটে বিস্ফোরণের আকারে। সপ্তম গ্রুপ বা শ্রেণীতে সর্বোচ্চে স্থাপিত ফ্লোরিন স্বাভাবিক অবস্থায় গ্যাসীয় কিন্তু সর্বনিম্নে অবস্থিত মৌল আইয়োডিন কঠিন ও ভারী।

(i) পারমাণবিক আয়তন (Atomic volume) : এক গ্রাম পরমাণু (Gram-atom) পরিমাণ মৌলিক পদার্থের আয়তনকে বলা হয় সেই মৌলের আয়তন (At.vol.)। অর্থাৎ কোন মৌলের পারমাণবিক ওজনকে সেই মৌলের ঘনত্ব দ্বারা ভাগ করিলে মৌলটির পারমাণবিক আয়তন স্থির করা যায়। পারমাণবিক ওজন ও পারমাণবিক আয়তনকে স্থানাঙ্ক (Co-ordinates) ধরিয়া গ্রাফ আঁকিলে সপ্তশীর্ষ টেউয়ের ন্যায় চিত্রাঙ্কন দেখিয়া পরিষ্কার বোঝা যায় কিভাবে বিভিন্ন মৌল পর্যায়ক্রমে তরঙ্গাকারে আবর্তিত হয় এবং এক শ্রেণীভুক্ত সমধর্মী মৌলগুলি কিভাবে চিত্র-তরঙ্গের সমস্থানে এবং সমান্তরালে অবস্থান করে। এই চিত্রে দেখা যায় যে হালকা মৌলগুলির স্থান তরঙ্গ শীর্ষে, পক্ষান্তরে ভারী মৌলের স্থান তরঙ্গের তলদেশে। অধাতু জাতীয় মৌলের স্থান তরঙ্গের উর্ধ্বমুখী রেখায়, পক্ষান্তরে ধাতু জাতীয় মৌলগুলির স্থান তরঙ্গে নিম্নমুখী রেখায়। এই পারমাণবিক আয়তনের গ্রাফের এক একটি তরঙ্গ-খণ্ড এক একটি পর্যায় বা পিরিয়ড নির্দেশ করে। জার্মান বিজ্ঞানী লোথার মোসার (Lothar

Meyer) মেণ্ডলিফের প্রায় সময়সময়ে স্বাধীনভাবে এরূপ পারমাণবিক আয়তনের চিত্রাঙ্কনের মাধ্যমে সমধর্মী মৌলের অনুবর্তন পদ্ধতি আবিষ্কার করেন।



(vi) যোজ্যতান্ন পর্যায়ক্রম (Periodicity of Valency):

মেণ্ডলিফের শ্রেণী বা গ্রুপের সংখ্যা সেই শ্রেণীর মৌলের যোজ্যতা নির্দেশ করে। এক নং শ্রেণীর মৌলগুলির যোজ্যতা এক। যোজ্যতা পরপর প্রতি গ্রুপে বৃদ্ধি পাইয়া অষ্টম শ্রেণীর যোজ্যতা হয় আট এবং পরবর্তী শূন্য-শ্রেণীতে (Zero Group) মৌলগুলি যোজ্যতাহীন অর্থাৎ শূন্য যোজ্যতায় পরিণত হয়। আবার পরের পর্যায়ে যোজ্যতা একইভাবে এক হইতে আট পর্যন্ত অনুবর্তিত হয়। নিচে লিপিবদ্ধ ফ্লোরিন ও অক্সিজেন যৌগগুলি বিভিন্ন গ্রুপভুক্ত মৌলের যোজ্যতার পরিবর্তন এবং বিভিন্ন শ্রেণী বা গ্রুপ অনুধারী যোজ্যতা নির্দেশ করে। যথা:

I	II	III	IV	V	VI	VII	VIII
NaF	CaF ₂	BF ₃	SiF ₄	SF ₆	SF ₆	IF ₇	OsF ₈
Na ₂ O	CaO	B ₂ O ₃	O ₂ O ₄	P ₂ O ₅	S ₂ O ₈	Mn ₂ O ₇	Os ₂ O ₈

অবশ্য মৌলগুলির যোজ্যতা নির্ধারণে প্রধান যোজ্যতা (Important valency) ধরা হয় নাই,—S, Cl, Mn ইত্যাদির ক্ষেত্রে সর্বোচ্চ (Maximum valency) যোজ্যতা এবং Cu, Ag ইত্যাদির ক্ষেত্রে সর্বনিম্ন (Minimum valency) যোজ্যতা ধরা হইয়াছে।

(iii) তড়িৎ-রাসায়নিক ধর্মের পর্যায়ক্রম (Electro-chemical periodic relation) : প্রতিটি পর্যায়ে তীব্র ইলেক্ট্রোপজেটিভ বা পজেটিভ তড়িৎধর্মী ক্ষারীয় ধাতু দ্বারা পর্যায় সারণী শুরু হয় এবং শেষ হয় তীব্র নিগেটিভ ধর্মী বা ইলেক্ট্রোনিগেটিভ হ্যালোজেন ধাতু দ্বারা। প্রথম শ্রেণী বা গ্রুপের মৌলগুলি তীব্র পজেটিভ ধর্মী বা ইলেক্ট্রোপজেটিভ (Electro-positive)। পরবর্তী দ্বিতীয় ও তৃতীয় শ্রেণীতে মৌলের পজেটিভ তড়িৎ-ধর্ম ক্রমশ হ্রাস পায় এবং চতুর্থ শ্রেণী বা গ্রুপ হইতে মৌলগুলির মধ্যে মুহূ নিগেটিভ তড়িৎ-ধর্ম বা ইলেক্ট্রো-নিগেটিভ ধর্ম (Electro-negative) দেখা দেয় এবং পরবর্তী শ্রেণীর বা গ্রুপগুলিতে এই নিগেটিভ তড়িৎধর্ম ক্রমশ বৃদ্ধি পাইয়া হ্যালোজেন শ্রেণী বা সপ্তম শ্রেণীর মৌলগুলির মধ্যে তীব্রতম নিগেটিভ তড়িৎ-ধর্ম প্রকাশ পায়। বিভিন্ন মৌলের অকসাইড গঠনের পদ্ধতি হইতেও মৌলের তড়িৎ-ধর্মের এক্রপ ক্রমিক পরিবর্তন লক্ষ্য করা সম্ভব। যথা :

I	II	III	IV	V	VI	VII
Na ₂ O	CaO	Al ₂ O ₃	Co ₂ O ₃ বা CO ₂	P ₂ O ₅	S ₂ O ₃ বা SO ₂	Cl ₂ O ₇
তীব্র ক্ষারীয়	ক্ষারীয়	উভ-ধর্মী	মুহূ অ্যাসিড ধর্মী	স্বক্ষিপ্ত অ্যাসিড ধর্মী	গ্রীষ্ম অ্যাসিড ধর্মী	অতি তীব্র অ্যাসিড ধর্মী

পিরিয়ডিক টেবিলের ব্যবহার, উপযোগিতা বা গুণাবলী (Uses, Merits or Utilities of Periodic Table)

(i) মৌলের শ্রেণীভাগ (Systematic classification of elements) : এক্রপ পর্যায় সারণীর সাহায্যে সমধর্মী মৌলগুলি নয়টি সাধারণ এবং 16টি মোটামুটি বিশেষ সমধর্মী শ্রেণীতে বিভক্ত এবং সংঘবদ্ধ করিয়া রসায়ন বিজ্ঞান তথা মৌলিক পদার্থের ধর্মাবলীর অধ্যয়ন ও অনুধাবন সহজতর ও সুশৃঙ্খলিত করা সম্ভব হইয়াছে। ফ্লোরিনের ভৌত ও রাসায়নিক ধর্ম জানা সম্ভব হইলে তাহা দ্বারা সমধর্মী আইয়োডিনের ধর্মও নির্দেশ করা সম্ভব।

(ii) পারমাণবিক ওজনের সংশোধন (Correction of atomic weights) : বেরিলিয়াম ও ইণ্ডিয়াম মৌলের ত্রায় কতগুলি মৌলের নিভুল পারমাণবিক ওজন এই পর্যায় সারণীর সাহায্যে সংশোধন করা সম্ভব হইয়াছে। আগে ধারণা ছিল যে বেরিলিয়ামের পারমাণবিক ওজন 13.5; 13.5 পারমাণবিক ওজনের কোন মৌলের জন্ত মেগুলিফের টেবিলে শূণ্য স্থান নাই। পরে সঠিক তুল্যাক ও যোজ্যতা নির্ণয়ের ফলে দেখা যায় যে বেরিলিয়ামের ষথার্থ পারমাণবিক ওজন 9; [তুল্যাক \times যোজ্যতা = পারমাণবিক ওজন, তথা $4.5 \times 2 = 9$]; অনুরূপভাবে ইণ্ডিয়ামের পরমাণবিক ওজন আগে ধরা হইয়াছিল 76 কিন্তু মেগুলিফ তাহা সংশোধন করিয়া স্থির করেন 114.

(iii) নতুন মৌলিক পদার্থের আবিষ্কার (Discovery of new elements) : মেগুলিফের সময় ত্রিশটির অধিক প্রাকৃতিক মৌলিক পদার্থ অনাবিষ্কৃত ছিল। অধিকাংশ অনাবিষ্কৃত মৌলিক পদার্থের জন্ত পর্যায় সারণীর টেবিলে বিজ্ঞানী মেগুলিফ শূণ্য স্থান রাখিয়া যান। এই শূণ্য স্থানগুলি পর্যায় সারণীর কোন শ্রেণী বা গ্রুপে পড়ে তাহা লক্ষ্য করিয়া মেগুলিফ কতগুলি অনাবিষ্কৃত মৌলের ভৌতিক ও রাসায়নিক ধর্ম আগেই নির্ধারিত করিয়া রাখেন। তিনি একরূপ মৌল তিনটির নাম দেন এক-বোরন, এক-অ্যালুমিনিয়াম এবং এক-সিলিকন। অর্থাৎ আবিষ্কৃত হইলে দেখা যাইবে যে এই মৌলগুলি বোরন, অ্যালুমিনিয়াম ও সিলিকনের মত ভৌত ও রাসায়নিক ধর্মে একই রকম। [Eka-Boron, Eka-Aluminium, Eka-Silicon]। এই মৌলগুলি আবিষ্কারের পরে মেগুলিফের ভবিষ্যদ্বাণী প্রায় ছবছ মিলিয়া যায়। স্ক্যান্ডিয়াম, গ্যালিয়াম ও জারমেনিয়াম নামে যে তিনটি মৌল মেগুলিফের মৃত্যুর পরে আবিষ্কৃত হয়, তিনি আগেই ইহাদের সঠিক ধর্মাবলী নির্ধারিত করিয়া যান।

(iv) পারমাণবিক গঠনের সংকেত (Atomic Structure) : পর্যায় সারণী মৌলিক পদার্থের পারমাণবিক গঠনের প্রকৃতি অনুধাবনে সাহায্য করে।

পর্যায় সারণীর অসঙ্গতি বা অসুপযোগিতা

(Difficulties and Demerits)

(i) পর্যায়ক্রমের অসঙ্গতি : নিম্নতর হইতে উচ্চতর ওজনের মৌলগুলি পরপর পংক্তিবদ্ধভাবে সাজাইয়া পর্যায় সারণীর কাঠামো নির্মাণ করা হয়। কিন্তু দেখা যায় আরগন (39.944) ও পটাসিয়াম (39.10); কোবাল্ট

(58.94) ও নিকেল (58.69) ; আইয়োডিন (126.91) ও ধোরিয়াম (232.12) ইত্যাদি কয়েক জোড় মৌলের ক্ষেত্রে নিম্নতর পারমাণবিক ওজনের মৌলকে উচ্চতর পারমাণবিক ওজনের মৌলের পরে স্থান দেওয়া হইয়াছে। ইহা পর্যায়-সারণীতে স্থাপিত মৌলের পারমাণবিক ক্রমাহুসারের পরিপন্থী।

(ii) **হাইড্রোজেনের স্থান :** হাইড্রোজেনকে প্রথম শ্রেণীর ক্ষারীয় ধাতু অথবা সপ্তম শ্রেণীর হ্যালোজেনের সঙ্গে দুইভাবে স্থান দেওয়া যায়। কারণ, দুই শ্রেণীর মৌলের সঙ্গেই ইহার ধর্মে সাদৃশ্য আছে। তাই, এই চাটে হাইড্রোজেনের স্থান নির্দিষ্ট স্থান নির্দেশ করা সম্ভব নয়। হাইড্রোজেন একষোড়ী, অধাতব মৌল হওয়া সত্ত্বেও ধাতুধর্মী ও ইলেকট্রো পজেটিভ, বিজারক দ্রব্য এবং স্থায়ী অকসাইড (H_2O) গঠন করে বলিয়া ইহা ধর্মে প্রথম শ্রেণীর ক্ষারকীয় ধাতুর ন্যায়। হাইড্রোজেন আবার সপ্তম শ্রেণীর হ্যালোজেনের ন্যায় গ্যাসীয়, ইহার অণু দ্বি-পারমাণবিক (Cl_2, H_2), একষোড়ী, অধাতু এবং সমসংখ্যক ক্লোরিন দ্বারা প্রতিস্থাপিত হয় ($CH_4 \rightarrow CCl_4$) কিন্তু হ্যালোজেনের ন্যায় জারকধর্মী বা ইলেকট্রো-নিগেটিভ নয়।

(iii) **বিরল-মাটি মৌলের স্থান :** চৌদ্দটি বিরল মাটি জাতীয় মৌলের ভৌত ও রাসায়নিক ধর্মে বিশেষ সাদৃশ্য বর্তমান বলিয়া ইহাদের একত্রে পর্যায় সারণীর একটি মাত্র ঘরে স্থান দেওয়া হইয়াছে। ইহা পর্যায় সারণীর মৌল-ক্রমের পরিপন্থী।

~~(iv)~~ **সমধর্মী মৌলের ভিন্নশ্রেণীতে এবং ভিন্নধর্মী মৌলের সমশ্রেণীতে স্থান :** সোডিয়াম ও সোনা অথবা ক্লোরিন ও ম্যাঙ্গানিজ-ভিন্নধর্মী হওয়া সত্ত্বেও ইহাদের একই শ্রেণীতে স্থান দেওয়া হইয়াছে। পঞ্চাশত্রে তামা ও পারদ সমধর্মী হওয়া সত্ত্বেও ইহারা ভিন্নশ্রেণীতে স্থান লাভ করিয়াছে।

(v) **এক শ্রেণীর একই পংক্তিতে তিনটি মৌল :** অষ্টম শ্রেণীতে একটি পংক্তিতে তিনটি করিয়া মৌল (যথা : আয়রন, কোবল্ট ও নিকেল) স্থান লাভ করিয়াছে।

পর্যায় সারণীর আধুনিক ভিত্তি (Modern basis of Periodic Table)

আগে ধারণা ছিল পারমাণবিক ওজন দ্বারা মৌলের প্রকৃতি নির্ধারিত হয়। কিন্তু একই মৌলের একাধিক আইসোটোপ বা সমঘরের আবিষ্কারের পরে জানা যায় যে একই মৌলের বিভিন্ন পারমাণবিক ওজন হইতে পারে।

[যথা : হাইড্রোজেনের পারমাণবিক ওজন : $H=1, 2, 3$]। পারমাণবিক সংগঠনের রহস্য নির্ধারণের পরে জানা যায় যে পারমাণবিক সংখ্যা বা নিউক্লিয়ার চার্জ (Atomic number or Nuclear charge) দ্বারা মৌলের যথার্থ প্রকৃতি নির্ধারিত হয়। অর্থাৎ পারমাণবিক ওজন নয়, মৌলের পারমাণবিক সংখ্যা মৌলের মৌলিকতা নির্দেশ করে। স্ততরাং আধুনিক পর্যায় সূত্র বা পিরিয়ডিক ল পারমাণবিক সংখ্যা অনুযায়ী পুনর্নিখিত হইয়াছে এবং পর্যায় সারণী পারমাণবিক সংখ্যানুযায়ী ক্রমবদ্ধ করিয়া সংশোধিত বিভিন্ন মৌলের ভাবে রচনা করা হইয়াছে। পারমাণবিক সংখ্যানুযায়ী আধুনিক পর্যায় সূত্র হইবে অন্তরূপ :

বিভিন্ন মৌলিক পদার্থের ভৌতিক ও রাসায়নিক ধর্মাবলী পর্যায়ক্রমে ইহাদের অ্যাটোমিক নাম্বার বা পারমাণবিক সংখ্যা অনুযায়ী পুনরাবৃত্ত হয়।

আধুনিক পর্যায় সারণী বা পিরিয়ডিক চার্ট পারমাণবিক সংখ্যা (At. No.) অনুযায়ী রচিত হইবার ফলে মেণ্ডেলিফের চার্টের অনেক ক্রটি সংশোধন করা সম্ভব হইয়াছে। যথা :

(i) পারমাণবিক সংখ্যা ও চার্টে অবস্থিত মৌলের অবস্থানের ঘর সংখ্যা এক হওয়ায় এক সংখ্যার হাইড্রোজেন হইতে শুরু করিয়া এক এক করিয়া পর পর বাড়িয়া 92 সংখ্যক ঘরে 92 পারমাণবিক সংখ্যার (At. No.) ইয়ুরেনিয়ামের স্থান হইবে।

(ii) পারমাণবিক সংখ্যানুযায়ী রচিত পর্যায় সারণীতে হাইড্রোজেনের যথার্থ স্থান নির্ণয় করা সম্ভব। হাইড্রোজেনের স্থান হইবে এক নম্বর ঘরে।

(iii) পারমাণবিক সংখ্যানুযায়ী রচিত পর্যায় সারণীতে আরগন ও পটাসিয়াম ; কোবল্ট ও নিকেল ইত্যাদি চারটি জোটের ক্রম নির্ণয়ের অসঙ্গতি থাকে না। আরগন ও কোবল্টের পারমাণবিক সংখ্যা যথাক্রমে পটাসিয়াম ও নিকেল হইতে এক সংখ্যা করিয়া কম বলিয়া ইহারা পটাসিয়াম ও কোবল্টের পূর্বে বসে।

(iv) বিরল-মাটির 14টি মৌলের জন্ত এক একটি স্থনির্দিষ্ট পারমাণবিক সংখ্যা অনুযায়ী পর্যায় সারণীতে বিভিন্ন স্থান নির্দেশ করা সম্ভব।

W. B. BOARD OF SECONDARY EDUCATION

HIGHER SECONDARY EXAM. QUESTIONS

1960 : CHEMISTRY—FIRST PAPER..

Group A

1. What do you understand by the terms :

Atom, molecule, symbol and formula ?

What does a chemical equation indicate ? Illustrate with reference to the equation $N_2 + 3H_2 = 2NH_3$. What does not this equation state about the chemical reaction involved ?

2. State the law of conservation of mass. How would you verify it experimentally ? How do you explain the loss in weight of a candle on burning in open air ?

3. State Avogadro's hypothesis :

One volume of hydrogen combines with one volume of chlorine to form two volumes of hydrochloric acid gas (the volumes are measured under the same conditions of temperature and pressure). Deduce the formula of hydrochloric acid gas from this observation, given that molecules of hydrogen and of chlorine are diatomic.

Prove that molecular weight of a gas or vapour is twice its vapour density.

4. Write short notes on — (a) Water of crystallisation, (b) Catalysis, and (c) Super-saturated solution. Give examples.

5. Calculate the weight of potassium chlorate which on heating will liberate 3.04 litres of oxygen at $27^\circ C$ and 750 mm. pressure. At. wt. of K = 39, and of Cl = 35.5).

Group B

6. (a) What do you understand by 'oxidation' and 'reduction' ? Give examples.

(b) What is 'nascent state' ? How would you prove that nascent hydrogen is a stronger reducing agent than ordinary hydrogen ?

7. How is hydrogen peroxide prepared ? State its important properties and uses.

What happens when a dilute aqueous solution of hydrogen peroxide is evaporated on a water-bath ?

8. State, giving equations, what happens when :

(a) Lead nitrate is strongly heated, (b) Sodium nitrate is heated with concentrated sulphuric acid, (c) Moderately dilute nitric acid is added to copper turnings, and (d) ammonium nitrate is heated.

Mention in each case the colour of the gas or vapour evolved and also of the residue, if any.

9. How is ammonia prepared in the laboratory? How is the gas dried and collected? Sketch the apparatus used. State its principal properties and uses.

10. Describe briefly how the following substances are prepared: (a) Orthophosphoric acid from bone ash, (b) Red phosphorus from white phosphorus, (c) Hydrochloric acid from sodium chloride, and (d) Chlorine from concentrated hydrochloric acid.

State the important physical and chemical properties of chlorine.

1960 : CHEMISTRY—SECOND PAPER (*Group A*)

1. (a) What is meant by equivalent weight of an element? How is it related to its atomic weight?

(b) 2.0 gms. of lead were completely converted into its oxide, which weighed 2.1544 gms. What is the equivalent weight of lead?

2. What is a normal solution?

Calculate the volume of decinormal sulphuric acid required to neutralise 500 c.c. of a solution containing 2.5 gms. of caustic soda per litre (At. wt. of Na = 23). Give the ionic explanation of what happens during neutralisation.

3. Write a short para on each of the following:

(a) Structure of an atom. (b) Electrovalency and covalency, (c) Destructive distillation.

4. Define the terms: 'electrolyte,' 'anions' and 'cations.' Give examples.

State Faraday's laws of electrolysis. Deduce from these laws: (a) definition of electro-chemical equivalent and (b) relationship between chemical equivalent and electro-chemical equivalent.

5. How is sulphur dioxide prepared in the laboratory? State its principal physical and chemical properties. Explain its bleaching action.

Group B

6. Describe the laboratory method of preparation, purification and collection of carbon monoxide. Compare its properties with those of carbon dioxide. State two of its uses.

7. Describe any method of preparing methyl alcohol. How is it converted into formaldehyde? Give their structural formulæ. What do you understand by 'methylated spirit' and 'formalin'?

8. How is aluminium extracted from bauxite? State three of its chemical properties and two of its industrial uses. What is "Thermit" process?

9. Describe the reactions involved in the different stages of extraction of copper from copper pyrites. How is the metal refined? State two of the principal uses of the metal.

10. Name the raw materials used in the blast furnace for extraction of pig iron. Give a brief description of the reactions and explain them with the help of simple equations.

State very briefly the principle of preparation of steel from pig iron. (Description of any of the processes is not required).

What is rust ? Mention two methods for rust-prevention.

1960 : CHEMISTRY (Compartmental)—FIRST PAPER

Group A (ANSWER any three questions)

1. Explain what is meant by "water of crystallisation." Give examples, with formulæ, of two compounds with water of crystallisation. What happens when blue crystals of copper sulphate are slowly heated ?

What do you mean by "efflorescence" and "deliquescence" ? Mention one illustrative compound in each case.

2. State the laws of "definite proportion" and "multiple proportions". Illustrate with suitable examples.

Give one important reason to explain why air is not regarded as a chemical compound of nitrogen and oxygen.

3. Write short notes on : (a) colloidal solution ; (b) atom ; and (c) distillation. Give examples where necessary.

4. Define "solubility." How would you determine the solubility of sodium chloride at room temperature ? What do you mean by "solubility curves" ? State their utility.

5. Calculate the weight of calcium carbonate which when completely dissolved in hydrochloric acid will liberate 3 litres of carbon dioxide at 0°C and 750 mm. pressure. [At. wts—Ca = 40 C = 12]

Group B (Answer any three questions)

6. How is hydrochloric acid gas prepared and collected in the laboratory ? Give a neat sketch of the apparatus. Give equation for the reaction. Describe one or more experiments to illustrate its high solubility in water and its acidic property.

What happens when the gas is passed into a dilute solution of silver nitrate ?

7. Describe the method of preparation of nitric acid from potassium nitrate in the laboratory. Give equation for the reaction. What happens when concentrated nitric acid is dropped on strongly heated pumice stone ?

Describe briefly two experiments to demonstrate that nitric acid is an oxidising agent.

8. What are oxides ? How would you classify them ? Give one example of each class of oxide stating the basis of its classification as such.

9. State, giving equations, what happens when—

(a) a mixture of solutions of sodium nitrate and ammonium chloride is heated ; (b) steam is passed through a red hot iron tube loosely packed with iron turnings ; (c) hydrogen is passed over heated copper oxide ; and (d) carbon dioxide is passed for a long time through lime water.

Describe the visible changes accompanying the reaction in each case.

10. Describe briefly, giving equations, the methods of preparation of the following :—

(a) a solution of hydrofluoric acid ; (b) iodine from potassium iodide ; (c) nitrous oxide ; and (d) chloride from sodium chloride. State one use of each product.

1960 : CHEMISTRY (Compartmental)—SECOND PAPER

Group A (Answer any three questions)

1. (a) 0.6842 gm. of copper was dissolved in nitric acid and the solution was carefully evaporated to dryness. When the solid residue was strongly heated, 0.8567 gm. of cupric oxide was produced. Calculate the equivalent weight of copper.

(b) 1.0813 gms. of iron gave 3.1439 gms of ferric chloride. Calculate the equivalent weight of iron in this compound. [equivalent weight of chlorine = 35.5]

The atomic weight of iron is 55.84 ; find the valency of iron in ferric chloride.

2. Describe the *principle* of manufacture of sulphuric acid by the Chamber or the Contact Process. (Description or sketch of plants is *not* required). Give necessary equations.

How would you experimentally show that sulphuric acid is a dehydrating agent ?

Write the general formula of "alum". What is common alum ?

3. Give a neat sketch of the Kipp's apparatus and describe how is it used for the preparation of hydrogen sulphide.

Explain the use of the gas as an analytical reagent.

4. Write short notes on the following :—

(a) acids, bases and salts ; (b) acid salt and basic salt ; (c) hydrolysis. (Illustrate with suitable examples.)

5. Give two physical and three chemical differences between metals and non-metals. Which of these is most decisive ? Illustrate with examples.

Group B (Answer any three questions)

6. Describe the chemical reactions involved in the extraction of lead from galena. State four of its properties and two uses. How are litharge and red lead prepared ? Describe giving equations the action of nitric acid on these compounds.

7. How is Zinc prepared from Zinc blende ? State four of its chemical properties and name two of its alloys. What do you mean by galvanised iron ? How is it obtained ?

8. Describe the chemical reactions by which sodium chloride is converted into sodium carbonate by Solvay's Process.

What happens when a solution of sodium chloride is electrolysed ? State the use of the products obtained. What will happen if the products are mixed up in the cold ?

9. Write short notes on :—(a) saturated and unsaturated compounds, and (b) homologous series.

Illustrate your answer with the help of structural formulæ of compounds known to you.

10. How is ethyl alcohol prepared from glucose ? Give its structural formula. How would you prove the presence of a hydroxyl group in it ? What happens when ethyl alcohol is oxidised ?

1961: CHEMISTRY—FIRST PAPER

Group A (Answer any *three* questions)

1. Explain the following terms with reference to one example :
solution, solvent, solute.

Starting from a dilute solution of sodium chloride in water, how would you prepare (a) pure water, and (b) pure crystals of sodium chloride ? Give experimental details.

2. Describe *one* experiment in *each* case to prove that :

(i) air contains oxygen ; (ii) it is a mixture and not a compound of oxygen and nitrogen. ; and (iii) oxygen and nitrogen are present in air in the ratio of approximately 1 : 4 by volume.

3. State Dalton's 'Atomic Theory' and indicate its utility. Explain what you understand by 'atomic weight' of an element.

4. Write short notes on any *three* of the following :—

(a) acidic oxide and basic oxide ; (b) hard water and soft water ; (c) Gay-Lussac's law of gaseous volumes ; and (d) solubility curves.

5. Calculate the weight of zinc which when dissolved in excess of dilute sulphuric acid will liberate 0.57 litre of hydrogen at 27°C and 750 mm. pressure. How much ZnSO_4 will be produced ? [At. wts.—Zn=65.38. S=32]

Group B (Answer any *three* questions)

6. When mercuric oxide is strongly heated in a hard glass tube a gas is evolved ; what is the name of the gas ? Describe the laboratory method of preparation of the gas from potassium chlorate and explain why it is mixed with manganese dioxide. Describe *four* experiments to demonstrate that the gas supports combustion and acts as an oxidising agent in each case. Give equations.

7. How is hydrochloric acid gas prepared in the laboratory? Describe experiments to illustrate ; (a) it is very soluble in water and is acid to litmus ; (b) its reaction with ammonia gas and (c) with silver nitrate solution.

What happens when concentrated hydrochloric acid is electrolysed?

8. (a) Describe two purely chemical reactions by which hydrogen may be obtained from water. Give equations.

(b) Describe an experiment to show that water is produced when hydrogen reduces an oxide of a metal.

9. How is white phosphorus obtained from a mineral containing calcium phosphate?

Starting with white phosphorus, how would you prepare (a) red phosphorus, (b) phosphorus pentoxide and (c) orthophosphoric acid?

10. A colourless crystalline compound has the following percentage composition ; sulphur 24.24 per cent, nitrogen 21.21 per cent, hydrogen 6.06 per cent, the rest is oxygen. Determine the empirical formula of the compound. Give the name of the compound if the molecular formula be the same as the empirical formula and if it is found to be a sulphate.

What will happen if the compound is heated with a concentrated solution of sodium hydroxide? Give equation.

[At. wts.—S=32, N=14]

1961 : CHEMISTRY—SECOND PAPER

Group A (Answer any three questions)

1. Describe an experiment for the determination of equivalent weight of zinc by displacement of hydrogen from an acid. Indicate the method of calculation from experimental data.

2. (a) How would you prepare a decinormal solution of sodium carbonate?

(b) 25 ml of 1.12N/10 sodium hydroxide require 24.0 ml of a solution of sulphuric acid for complete neutralisation. Calculate the strength of the acid in terms of normality and grams per litre.

[1 ml may be taken as equal to 1 c.c.] [At. wt.—S=32]

Explain the reaction with the help of an equation mentioning the ions which disappear during neutralisation.

3. Write short notes on protons, electrons and neutrons. Give the electronic explanation of the formation of the molecules of sodium fluoride and fluorine. Mention the type of valency exhibited in each case. [Atomic number ; Na=11, F=9]

4. How is carbon dioxide prepared in the laboratory? Give equation for the reaction. State four important properties and two uses of the gas.

* How would you convert sodium carbonate into sodium bicarbonate and *vice versa*? *

5. How is sulphuric acid prepared by the lead-chamber process? Explain the chemical reactions involved. (Description or sketch of the commercial plant is not required). ..

State the properties and uses of the acid.

Group B (Answer any *three* questions)

6. Describe the chemical reactions which occur in the process of manufacture of zinc from zinc blende. State its chemical properties and two of its uses. Name two alloys of zinc and mention what other metals they contain.

7. Give a neat sketch of the blast furnace used in the extraction of iron, and describe how the process is carried out. Why is limestone added? Give equations for the reactions which take place in the blast furnace.

8. How are the following compounds prepared:—crystalline copper sulphate, anhydrous aluminium chloride, litharge and red lead? Give the formulæ of these compounds.

What is the action of water on anhydrous aluminium chloride and of dilute nitric acid on red lead? Give equations for the reactions.

9. How is methyl alcohol obtained from products of distillation of wood? Give its structural formula. What happens when the alcohol is acted upon by the following substances:

(a) phosphorus pentachloride, (b) concentrated sulphuric acid and (c) oxidising agents.

10. How is acetylene prepared? State two of its uses. Mention two reactions which show that it is an unsaturated compound. Give equations with structural formulæ of the compounds. State two other properties of acetylene.

1961 : CHEMISTRY (Compartmental)—FIRST PAPER

Group A (Answer any *three* questions)

1. Copper sulphate is soluble in water. Describe in detail the laboratory process by which you obtain pure crystals of the compound from impure copper sulphate containing sand and other insoluble matters. How would you remove any soluble impurity if present?

2. Describe with a sketch of the apparatus, how would you carry out the experiment and collect the products when electric current is passed through water acidulated with dilute sulphuric acid. How would you identify the products obtained?

Under what condition will they recombine to produce water again?

3. State Avogadro's law and show how it has been utilized for the determination of atomic weight of an element.

4. What do you understand by (a) efflorescence ; (b) deliquescence ? Give one example in each case. How would you determine the percentage amount of water of crystallisation in alum ? Give experimental detail.

5. Write notes on any two :—(a) colloidal solution ; (b) catalysis ; (c) nitrogen cycle ; (d) nascent hydrogen.

Group B (Answer any three questions)

6. Describe one method of preparing bromine in the laboratory. Give equation. State four of its properties and compare them with the corresponding properties of chlorine and iodine.

7. What do you understand by allotropy ? Describe the methods of preparation of two important allotropic forms of phosphorus. State their properties. Give reasons for considering phosphorus as a chemical analogue of nitrogen.

8. State what happens and what visible changes take place when (answer any four) :—(a) sodium fluoride is heated with concentrated sulphuric acid in a lead vessel ; (b) chlorine is inverted over a jar of ammonia gas ; (c) potassium nitrate is heated with concentrated sulphuric acid ; (d) a mixture of ammonia and air is passed over heated platinum catalyst ; (e) concentrated nitric acid is boiled with powdered sulphur. Give equations.

9. How is hydrogen peroxide prepared ? State two of its uses. Describe with equations, two reactions in each case to show that (i) hydrogen peroxide is an oxidising agent ; (ii) it behaves as a reducing agent. What happens when it is heated ?

10. (a) A current of hydrogen is passed over cupric oxide heated in a bulb tube. Calculate the volume of hydrogen at N. T. P. required for the reduction of 0.8 gm. of the oxide.

[At wt. Cu = 63.57]

(b) A colourless crystalline compound on analysis was found to contain 44.8 per cent. of potassium, and 18.4 per cent. of sulphur. The rest was oxygen. What is empirical formula of the compound ? [At. wts. K = 39, S = 32]

1961 : CHEMISTRY (Compartmental)—SECOND PAPER

Group A (Answer any three questions)

1. Starting with pure metallic copper describe how you would determine equivalent weight of the metal. Indicate the method of calculation from experimental data.

2. Define 'Normal solution'. Give an example.

30 ml of solution of sulphuric acid neutralise 25 ml of a solution of sodium carbonate containing 6.0 gms of the anhydrous substances per litre. Calculate the strength of the acid in terms of normality and grams per litre. (At. wts. Na = 23, C = 12, S = 32) [1 ml may be taken as equal to 1 c.c.]

3. Give a brief account of the structure of atoms. State and illustrate what you understand by 'electrovalency' and 'covalency'.

4. State, giving equations, what happens when : (a) calcium carbonate is strongly heated; (b) carbon dioxide is passed through a concentrated solution of sodium carbonate, (c) carbon dioxide is passed through a layer of red-hot carbon, (d) burning magnesium ribbon is introduced into a jar of carbon dioxide.

Mention in each case the colour and the state (solid, liquid or solution, gaseous) of the products of the reaction and describe the visible change in (d).

5. How is sulphur dioxide prepared in the laboratory? Briefly describe experiments to illustrate four important chemical properties of the gas. How is it oxidised to sulphur trioxide?

GROUP B (Answer any three questions)

6. Write what you know about any three :—

(a) Plaster of Paris; (b) Galvanising, (c) Thermit process, (d) Alum.

7. How is copper extracted from copper pyrites? Give equation for the chemical reactions involved. How is chemically pure copper obtained? What happens when copper is treated with moderately dilute nitric acid?

8. Describe (without giving details about commercial plants) one method in each case by which calcium and magnesium are obtained. State the chemical properties of the metals.

9. What is distillation?

Give an account of the manufacture of coal gas by destructive distillation of coal. How is the gas purified from sulphuretted hydrogen? Name the by-products.

10. How is methane prepared in the laboratory? Give equation for the reaction. State its properties. How would you establish that it is a saturated compound?

1962 : CHEMISTRY—FIRST PAPER (GROUP A)

1. (a) Explain what is meant by *water of crystallisation*. 0.1 gm. of crystalline substance gave out, on heating, 0.0512 gms. of water and become anhydrous. Given that the molecular weight of the crystalline substance is 246, calculate the number of molecules of water of crystallisation in the compound.

(b) What weight of copper must be boiled with concentrated sulphuric acid to give 50 c.c. of sulphur dioxide at 17°C and 750 mm. ? [Cu. = 63.5]

2. Explain any four of the terms :—

- (a) saturated solution ; (b) solubility ; (c) sublimation ;
(d) chemical compound ; (e) gram molecule and gram molecular weight ; (f) electro-chemical equivalent.

Give one illustrative example for each case.

3. State the law of conservation of mass.

Describe one experiment each to show that the law holds good for : (a) rusting of iron ; (b) burning of charcoal ; (c) sublimation of camphor.

4. What is chemical equation ?

State all that is implied in the equation $2H_2 + O_2 = 2H_2O$ and give experimental evidence for each part of your statement.

GROUP B

5. BaO_2 is called barium peroxide, but MnO_2 is called manganese dioxide, why ?

Describe how a dilute aqueous solution of hydrogen peroxide may be prepared in the laboratory. How would you show that hydrogen peroxide (a) is an oxidising agent (give two reactions with equations), (b) decomposes into oxygen.

6. Give the names and formulæ of two gases which possess bleaching properties, and account for their bleaching action.

Describe the preparation and collection of one of these gases in the laboratory, and give two examples (with equations) of its oxidising or reducing property, as the case may be.

7. Describe how ammonia is prepared, dried and collected in the laboratory. Describe one experiment each to show its (a) high solubility in water, (b) basic character, and (c) inflammability.

State the condition in which it can be oxidised to nitric oxide or nitric acid.

8. What are (a) bone black, (b) bone ash ?

Starting from bone ash describe how you would prepare

- a) orthophosphoric acid, (b) white phosphorus.

What is superphosphate of lime and what is its use ?

9. Describe the commercial preparation of carbon dioxide, giving a labelled sketch of the kiln.

State, giving equations, what happens when carbon dioxide is passed through (a) lime water ; (b) solution of common salt saturated with ammonia. Write a short note on the carbon cycle.

10. How is hydrochloric acid manufactured ?

Describe its action on : (a) iron, (b) ferric oxide, (c) manganese dioxide, (d) silver nitrate solution. State the reactions that take place and the visible changes that may be observed. Give equations.

